

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

Myönnetty

- APIS MELLIFICA C4
- Natrium tetraboracicum C4
- Kreosotum C6

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Vuohi

Lamma

Hevonen

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:QV03AX

Reseptistatus:Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:Myönnetty

Myönnetty:Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/07/1998

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Vastaava viranomainen:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Myyntilupnumero:

8-30039

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

6/07/1998

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.