

# Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

Autorisé

- APIS MELLIFICA C4
- Natrium tetraboracicum C4
- Kreosotum C6

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovins

Chèvre

Mouton

Cheval

Porc

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie intramusculaire:**

- 

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

- 

#### **Chèvre**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

- 

#### **Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 hour

-

**Chèvre**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

**Mouton**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

**Cheval**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QV03AX

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en German

---

**Informations complémentaires****Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/07/1998

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-30039

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

6/07/1998

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.