

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Heimilað

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Geit

Sauðkind

Hestur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska
333.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QV03AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

10/03/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-30062

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/03/1999

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.