

Gastro ReVet RV12 - Injektionslösung für Tiere

Heimilað

- Veratrum album C6
- Psychotria ipecacuanha C6
- PULSATILLA PRATENSIS C6

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Gastro ReVet RV12 - Injektionslösung für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Dúfa

Skriðdýr

Skrautfugl

Hundur

Köttur

Kanína

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [sænska](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [gríska](#) [enska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [rúmenska](#) [sænska](#)

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

0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

0.67 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Dúfa

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Dúfa

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Dúfa

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QV03AX

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

28/10/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-30057

Dagsetning á breytingu stöðu:

28/10/1998

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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