

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Autorizzato

- Glandula suprarenalis suis C9
- Glandula thymi suis C9
- Hypophysis suis C9
- Ovarium suis C9
- Pancreas suis C9
- Testis suis C9
- Glandula thyreoidea suis c9

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

colombo

rettili

uccelli da gabbia e da voliera

Cane

Gatto

Coniglio

Furetto

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.29 grammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.29 grammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.29 grammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.29 grammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.29 grammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.29 grammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.29 grammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

colombo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso endovenoso:

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

•

colombo

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/07/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-30038

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/07/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.