

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Registruotas

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für große Tiere

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Ožka

Avis

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

333.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

333.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

333.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Pienas. 0 valandos

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QV03AX

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian**Pakuotės aprašymas:**Pateikiama tik Vokiečių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Rinkodaros leidimo data:

10/03/1999

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-30062

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/03/1999

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.