

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Balandis

Ropliai

Dekoratyviniai paukščiai

Šuo
Katė
Triušis
Naminis šeškas
Smulkieji graužikai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis
Leisti į veną
Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų
0.29 gram(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.29 gram(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.29 gram(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.29 gram(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.29 gram(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.29 gram(s) / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
0.29 gram(s) / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Balandis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti į veną:

-

Triušis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Leisti po oda:

-

Balandis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Triušis

- 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:

6/07/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-30038

Registracijos statuso pasikeitimo data:

6/07/1998

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

Dokumentai

Pakuotės lapelis

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

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Ženklimas

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