

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

Registruotas

- APIS MELLIFICA C4
- Natrium tetraboracicum C4
- Kreosotum C6

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für 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](#)

0.33 gram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.33 gram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.33 gram(s) / 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:

6/07/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-30039

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.