

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für kleine Tiere

Toegelaten

- Acidum arsenicosum C9
- Podophyllum peltatum C6
- Rheum C6

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Diarrect ReVet RV6 - Injektionslösung für kleine Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Duif

Reptielen

Kooivogels

Hond

Kat

Konijn

Fret

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Letlands](#)
[Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
666.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
666.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels
666.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:
QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Handelsvergunningsdatum:

6/07/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-30040

Datum toelatingswijziging:

6/07/1998

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.