

# Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

Dopuszczony

- APIS MELLIFICA C4
- Natrium tetraboracicum C4
- Kreosotum C6

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösung für Tiere

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)

[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#)  
[szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie dożylne

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Podanie domięśniowe:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

**Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie dożylne:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

**Goat**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie podskórne:**

•

**Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

**Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

**Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

**Horse**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QV03AX

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

6/07/1998

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

8-30039

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

6/07/1998

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.