

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Hormon ReVet RV13 - Injektionslösung für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porumbel

Reptile

Păsări ornamentale

Câine
Pisică
Iepure
Dihor
Rozătoare mici

Calea de administrare:

Administrare intramusculară
Administrare intravenoasă
Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.29 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.29 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.29 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.29 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.29 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.29 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
0.29 gram(e) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porumbel

- Carne și organe. 0 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intravenoasă:

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Administrare subcutanată:

•

Porumbel

- Carne și organe. 0 zi

•

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Data autorizației de comercializare:

6/07/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

8-30038

Data modificării statusului autorizației:

6/07/1998

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.