

Stomato ReVet RV24 - Globuli für Tiere

Godkänd

- APIS MELLIFICA C4
- Natrium tetraboracicum C4
- Kreosotum C6

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Stomato ReVet RV24 - Globuli für Tiere

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Duva

Nöt

Reptil

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#)

[italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Burfågel

Nöt (kalv)

Hund

Get

Får

Häst

Katt
Kanin
Iller
Små gnagare
Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
3.33 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Granuler

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Duva

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Fowl

- Eggs. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Godkännandedatum:

8/07/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-30051

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/07/1998

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.