

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösning för Tiere

Godkänd

- APIS MELLIFICA C4
- Natrium tetraboracicum C4
- Kreosotum C6

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Stomato ReVet RV24 - Injektionslösning för Tiere

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Get

Får

Häst

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
0.33 gram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

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

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

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:

6/07/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-30039

Datum för ändring av godkännandestatus:

6/07/1998

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.