

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Registrováno

- Atropa bella-donna C6
- HEPAR SULFURIS C12
- LACHESIS C9
- PHYTOLACCA AMERICANA C6
- PYROGENIUM C12

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Pes

Koza

Ovce

Kůň

Kočka

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Koza

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Ovce

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):QV03AX

Právní status výdeje:Na předpis

Stav registrace:Valid

Registrováno v:Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Datum registrace:

26/06/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

8-30016

Datum změny stavu registrace:

26/06/1997

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.