

# Febrisept ReVet RV11 - Globuli für Tiere

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Febrisept ReVet RV11 - Globuli für Tiere

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Due

Kvæg

Krybdyr

Fjerkræ

Prydfugl

Kalv

Hund

Ged  
Får  
Hest  
Kat  
Kanin  
Fritte  
Små gnavere  
Svin

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Lægemiddelform:**

Granuler

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Oral anvendelse:**

- 

**Due**

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Kvæg**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

### **Fjerkræ**

- Eggs. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

### **Kalv**

- Meat and offal. 0 dag

•

### **Ged**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

### **Får**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

### **Hest**

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

•

### **Kanin**

- Meat and offal. 0 dag

•

### **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**  
QV03AX

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

29/10/1997

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

8-30020

---

## Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/10/1997

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.