

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QV03AX

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Packung mit 10 mal 2 ml Klarglasampullen (hydrolytische Klasse I).

Packung mit 10 mal 5 ml Klarglasampullen (hydrolytische Klasse I).

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zulassungsdatum:

26/06/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30016

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/06/1997

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung