

# Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Χοίρος

## **Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

---

## **Λεπτομέρειες προϊόντος**

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

## **Ενδοφλέβια χρήση:**

•

### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

## Υποδόρια χρήση:

•

### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ώρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QV03AX

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

26/06/1997

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

8-30016

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

26/06/1997

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.