

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Hond

Geit

Schaap

Paard

Kat

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Duits

Alleen beschikbaar in Duits

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Handelsvergunningsdatum:

26/06/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-30016

Datum toelatingswijziging:

26/06/1997

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.