

Febrisept ReVet RV11 - Globuli 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 - Globuli 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):

Duif

Rund

Reptielen

Pluimvee

Kooivogels

Kalveren

Hond

Geit

Schaap

Paard

Kat

Konijn

Fret

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Letlands](#)
[Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Globuli

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Duif

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

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

•

Pluimvee

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

•

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

•

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

•

Konijn

- Meat and offal. 0 day

•

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](#) [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:29/10/1997

Locaties fabrikanten vrijgifte:Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Verantwoordelijke instantie:Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-30020

Datum toelatingswijziging:

29/10/1997

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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