

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Febrisept ReVet RV11 - Injektionslösung für Tiere

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Häst

Katt

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

0.40 gram(s) / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Godkännandedatum:

26/06/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-30016

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/06/1997

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.