

Febrisept ReVet RV11 - Globuli für Tiere

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Febrisept ReVet RV11 - Globuli 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:

Duva

Nöt

Reptil

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [estniska](#) [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Burfågel

Nöt (kalv)

Hund
Get
Får
Häst
Katt
Kanin
Iller
Små gnagare
Svin

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Granuler

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Duva

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt

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

•

Fowl

- Eggs. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

•

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

•

Kanin

- Meat and offal. 0 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptfritt 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:

29/10/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmazeutische Fabrik Dr. Reckeweg & Co. GmbH

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-30020

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/10/1997

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.