

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Autoriseret

- LACHESIS C200

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Fjerkræ

Hund

Ged

Får

Hest

Kat

Kanin

Små gnavere

Svin

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Granuler

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

•

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Fjerkræ

- Eggs. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

•

Ged

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Får

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

•

Hest

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Kanin

- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV03AX

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Remedia Homoeopathie Mag. Pharm. Robert Muentz Ges.m.b.H.

Dato for markedsføringstilladelse:

15/11/2017

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Remedia Homoeopathie Mag. pharm. Robert Muentz Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighed:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

838026

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/11/2017

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

at-puar-600000091448-np-laechesis-de.pdf