

# Nux vomica RemaVet Globuli für Tiere

Autorisiert

- STRYCHNOS NUX-VOMICA C200

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Nux vomica RemaVet Globuli für Tiere

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in English

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Darreichungsform:**

Streukügelchen

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Fowl**

- Eier. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

#### **Hund**

- 

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

**Katze**

•

**Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Small rodents**

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QV03AX

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Braunglasflasche mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung aus Polyethylen.

Füllmenge 10 g

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

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

---

**Marketing authorisation date:**

13/11/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

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

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

838029

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/11/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091431>