

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Zugelassen

- LACHESIS C200

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [schwedisch](#)

Schwein

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Streukügelchen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Fowl

- Eier. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

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

•

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QV03AX

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Braunglasflasche mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung aus Polyethylen, Füllmenge 10 g

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

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

Zulassungsdatum:

15/11/2017

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:

838026

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/2017

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

at-puar-60000091448-np-laechehis-de.pdf