

Ruta RemaVet Globuli für Tiere

Zugelassen

- RUTA GRAVEOLENS C30

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ruta 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

-

Fowl

- Eier. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QV03AX

Abgaberegellung:

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:

15/04/2019

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:

838866

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/04/2019

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

at-puar-600000091487-np-ruetae-de.pdf