

RemInflu - Grippeglobuli für Tiere

Zugelassen

- ACONITUM NAPELLUS C200
- ATROPA BELLA-DONNA C200
- FERRUM PHOSPHORICUM C200
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS C200
- EUPATORIUM PERFOLIATUM C200

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RemInflu - Grippeglobuli für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Frettchen

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

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Streukügelchen

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

-

Fowl

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

-

Ziege

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

-

Schaf

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

-

Pferd

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

-

Rabbit

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QV03AX

Abgaberegulierung:

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 10g.

Braunglasflasche mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung aus Polyethylen,
Füllmenge 50g.

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:

5/06/2020

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:

840127

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/06/2020

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-600000091489-np-reminflue-de.pdf