

RemOvar - Fruchtbarkeitsglobuli für Tiere

Zugelassen

- APIS MELLIFICA C200
- NATRIUM TETRABORACICUM C200
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI C200
- PULSATILLA PRATENSIS C200
- SEPIA OFFICINALIS C200

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RemOvar - Fruchtbarkeitsglobuli 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

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

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

-

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

•

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:

Braunglas hydrolytische Klasse 3 (PhEur) mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung aus Polyethylen

Braunglas hydrolytische Klasse 3 (PhEur) mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung aus Polyethylen

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:

840126

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-600000091472-np-remoevaer-de.pdf