

# Okoubaka RemaVet Globuli für Tiere

Zugelassen

- OKOUBAKA AUBREVILLEI C30

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Okoubaka 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

---

**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 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:**

14/05/2019

---

**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:**

838893

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/05/2019

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

at-puar-60000091837-np-oekoeuebaekae-de.pdf