

RemaTuss - Hustenglobuli für Tiere

Zugelassen

- AMMONIUM CARBONICUM C200
- BRYONIA C200
- DACTYLOPIUS COCCUS C200
- DROSER A C200
- RUMEX CRISPUS C200
- EUSPONGIA OFFICINALIS C200
- STANNUM METALLICUM C200

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RemaTuss - Hustenglobuli für Tiere

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

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

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch

1.43 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

-

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:

Braunglas hydrolytische Klasse 3 (PhEur) mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung aus Polyethylen, 10 g

Braunglas hydrolytische Klasse 3 (PhEur) mit Schraubkappe und Dosiervorrichtung aus Polyethylen, 50 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:

13/06/2021

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:

840705

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2021

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-600000091857-np-remaetuess-de.pdf