

Hamamelis RemaVet Globuli für Tiere

Εξουσιοδοτημένο

- HAMAMELIS VIRGINIANA C200

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Hamamelis RemaVet Globuli für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Τσεχικά Δανικά Εσθονικά Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Norwegian

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Κουνέλι

Μικρού μεγέθους τρωκτικά

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Καταπότια

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

- **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Fowl**

- Αυγά. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Σκύλος**

- **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ώρα

- **Γάτα**

- **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- **Μικρού μεγέθους τρωκτικά**

- **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QV03AX

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Additional information

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Remedia Homoeopathie Mag. Pharm. Robert Muentz Ges.m.b.H.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/09/2023

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Remedia Homoeopathie Mag. Pharm. Robert Muentz Ges.m.b.H.

Αρμόδια αρχή:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

841827

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

14/09/2023

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Documents

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.