

Hamamelis RemaVet Globuli für Tiere

Εξουσιοδοτημένο

- HAMAMELIS VIRGINIANA C200

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Hamamelis RemaVet Globuli für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Σκύλος

Αίγα

Πρόβατο

Άλογο

Γάτα

Κουνέλι

Μικρού μεγέθους τρωκτικά

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [German](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [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

Έγγραφο

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000991201>