

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Autorizado

- LACHESIS C200

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Aves de corral

Perros

Caprino

Ovino

Caballos

Gatos

Conejos

Pequeños roedores

Porcino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Glóbulos

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Aves de corral

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QV03AX

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

15/11/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

838026

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/11/2017

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

at-puar-600000091448-np-laechesis-de.pdf