

Carbo vegetabilis RemaVet Globuli für Tiere

Autorizado

- CARBO VEGETABILIS C30

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Carbo vegetabilis RemaVet Globuli für Tiere

Principio activo:

Disponible 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 Hora(s)

-

Aves de corral

- Eggs. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

-

Perros

-

Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Gatos

-

Conejos

- Meat and offal. 0 Día

-

Pequeños roedores

-

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:

14/06/2019

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:

838945

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/06/2019

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

Documentos

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.

Prospecto

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

at-puar-600000091482-np-caerboe-de.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091482>