

# Lycopodium RemaVet Globuli für Tiere

Autorizado

- LYCOPODIUM CLAVATUM C200

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Lycopodium 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 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:**

19/04/2019

---

**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:**

838868

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

19/04/2019

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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-600000091485-np-lycoepoediuem-de.pdf