

RemIntest – Verdauungsglobuli für Tiere

Autorisé

- Citrullus colocynthis C200
- LYCOPODIUM CLAVATUM C200
- STRYCHNOS NUX-VOMICA C200

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RemIntest – Verdauungsglobuli für Tiere

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Chien

Chèvre

Mouton

Cheval

Chat

Lapin

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Anglais](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Porc

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.34 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Granules

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Fowl

- Œufs. 0 day

- Viande et abats. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QV03AX

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/05/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

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

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

841654

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/05/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

at-puar-600000991200-np-remintest-de.pdf