

Ruta RemaVet Globuli für Tiere

Viðurkennt

- RUTA GRAVEOLENS C30

Product identification

Heiti lyfs:

Ruta RemaVet Globuli für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur

Köttur

Kanína

Aðeins fánlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Svín

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Pilla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Fowl**

- Eggs. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Hundur**

- **Geit**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Köttur**

- **Kanína**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Small rodents**

- **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QV03AX

Lögformleg staða:

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

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Áletrun:

Aðeins fánlegt í [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Marketing authorisation date:

15/04/2019

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

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

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

838866

Dagsetning leyfisbreytingar:

15/04/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091487>