

RemOvar - Fruchtbarkeitsglobuli für Tiere

Heimilað

- APIS MELLIFICA C200
- NATRIUM TETRABORACICUM C200
- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI C200
- PULSATILLA PRATENSIS C200
- SEPIA OFFICINALIS C200

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RemOvar - Fruchtbarkeitsglobuli für Tiere

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hundur

Geit

Sauðkind

Hestur

Köttur

Svín

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Pilla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QV03AX

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðeins fánlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

5/06/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

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

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

840126

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/06/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Fylgiseðill

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Áletranir

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

at-puar-600000091472-np-remoevaer-de.pdf