

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Autorizzato

- LACHESIS C200

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Galloanseri

Cane

Caprino

Ovino

Cavallo

Gatto

Coniglio

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Suino

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

10.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Granuli

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Galloanseri

- uova. 0 giorno
- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Coniglio

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QV03AX

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Medicinale omeopatico (Articolo 19 della Direttiva n°2019/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/11/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

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

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

838026

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/11/2017

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

Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

at-puar-600000091448-np-laechesis-de.pdf