

File downloaded on 2026-05-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000091486>

Natrium chloratum RemaVet Globuli für Tiere

Autorizzato

- NATRIUM CHLORATUM C200

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Natrium chloratum 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 ora

-

Galloanseri

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

-

Caprino

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

-

Ovino

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

-

Cavallo

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

-

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:

14/05/2019

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:

838891

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/05/2019

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

at-puar-600000091486-np-naetriuem-de.pdf