

Aconitum RemaVet Globuli für Tiere

Toegelaten

- ACONITUM NAPELLUS C200

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Aconitum RemaVet Globuli für Tiere

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Pluimvee

Hond

Geit

Schaap

Paard

Kat

Konijn

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#)

Varken

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
10.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Globuli

Wachttijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Pluimvee

- Eggs. 0 day
- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Schaap

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Konijn

- Meat and offal. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QV03AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

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

Handelsvergunningdatum:

13/11/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

838031

Datum toelatingswijziging:

13/11/2017

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

at-puar-600000091432-np-aecoenuem-de.pdf