

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Toegelaten

- LACHESIS C200

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Lachesis 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:

15/11/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

838026

Datum toelatingswijziging:

15/11/2017

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

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