

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000091448>

# Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

Autorisert

- LACHESIS C200

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Lachesis RemaVet Globuli für Tiere

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

storfe

ande- og hønefugl

hund

geit

sau

hest

katt

kanin

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#)  
[Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#)

gris

---

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
10.00 milligram / 1.00 gram

---

### Legemiddelform:

Granuler

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Oral bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

#### ande- og hønefugl

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

- 

#### geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

#### sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

#### hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 dag

- 

**kanin**

- Slakt. 0 dag

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QV03AX

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

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

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

15/11/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

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

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

838026

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

15/11/2017

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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