

RemInflu - Grippeglobuli für Tiere

Autorisert

- ACONITUM NAPELLUS C200
- ATROPA BELLA-DONNA C200
- FERRUM PHOSPHORICUM C200
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS C200
- EUPATORIUM PERFOLIATUM C200

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RemInflu - Grippeglobuli für Tiere

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

ande- og hønsfugl

hund

geit

sau

hest

katt

kanin

tamilder

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](#)
2.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granuler

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

ande- og hønefugl

- Egg. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

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

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:

5/06/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

840127

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/06/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

at-puar-600000091489-np-reminflue-de.pdf