

RemAngin - Halsentzündung Globuli für Tiere

Autorisert

- ACONITUM NAPELLUS C200
- APIS MELLIFICA C200
- ATROPA BELLA-DONNA C200
- GELSEMIUM SEMPERVIRENS C200
- HEPAR SULFURIS C200
- Mercurius solubilis Hahnemanni C200
- PHYTOLACCA AMERICANA C200
- Solanum dulcamara C200

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RemAngin - Halsentzündung Globuli 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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

ande- og hønsefugl

hund

geit

sau

hest

katt

kanin

tamilder

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)

[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

gris

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.25 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Granuler

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

ande- og hønsefugl

- 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
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:
30/11/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:
Remedia Homoeopathie Mag. pharm. Robert Muentz Ges.m.b.H.

Ansvarlig myndighet:
Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:
841508

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/11/2022

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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

Merking

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

at-puar-600000108535-np-remaengin-de.pdf