

Nux vomica RemaVet Globuli für Tiere

Autorizat

- STRYCHNOS NUX-VOMICA C200

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nux vomica RemaVet Globuli für Tiere

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Iepure

Rozătoare mici

Porc

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Forma farmaceutică:

Granule homeopate

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Păsări (Galiforme/Anseriforme)

- Ouă. 0 zi
- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Iepure

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03AX

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

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

Data autorizației de comercializare:

13/11/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

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

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

838029

Data modificării statusului autorizației:

13/11/2017

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

at-puar-600000091431-np-nuex-de.pdf