

RemastinVet – Globuli für Tiere

Godkänd

- ACONITUM NAPELLUS C30
- APIS MELLIFICA C30
- ATROPA BELLA-DONNA C30
- BRYONIA C30
- PHYTOLACCA AMERICANA C30

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RemastinVet – Globuli für Tiere

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Får

Häst

Katt

Svin

Administreringsväg:

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Läkemedelsform:

Granuler

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Get

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Får

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

- Meat and offal. 0 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QV03AX

Receptstatus:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

Godkännandedatum:

28/01/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

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

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

838649

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/01/2019

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

at-puar-600000091461-np-remaestinvet-de.pdf