

WERAVET 11 Dermisal Mischung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

Autoriseret

- SULFUR C30

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

WERAVET 11 Dermisal Mischung für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ged

Kvæg

Svin

Hund

Hest

Får

Kat

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English

99.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Orale dråber, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Anvendelse i foder:

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Hest

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 dag

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

20/12/2002

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biokanol Pharma GmbH

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

6157871.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

20/12/2002

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.