

# Werfaser 1000 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rind, Hund, Kaninchen

Zulassung  
ruhend

- Gonadotropin, equine, serum

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Werfaser 1000 I.E. Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rind, Hund, Kaninchen

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Hund

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
1000.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

---

### **Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG03GA01

---

### **Abgaberegulung:**

Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf aertzliche Verschreibung

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung ruhend

---

### **Zugelassen in:**

Österreich

---

### **Packungsbeschreibung:**

5 x 1 Durchstechflasche aus Weißglas Typ II mit Lyophilisat und 5 x 4 ml  
Lösungsmittel in Durchstechflaschen aus Weißglas Typ I

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Alvetra U. Werfft GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

6/11/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Alvetra U. Werfft GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20189

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/11/1998

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

at-puar-600000090599-np-werfaeser-de.pdf