

# Hepar comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

Autorisiert

- ANAGALLIS ARVENSIS E PLANTA TOTA FERM 33B DIL. D4 (HAB, VS. 33B)
- SILYBUM MARIANUM E FRUCTIBUS FERM 36 DIL. D4 (HAB, VS. 36)
- TARAXACUM OFFICINALE E PLANTA TOTA FERM 34C DIL. D4 (HAB, VS. 34C)
- CICHORIUM INTYBUS E PLANTA TOTA FERM 33C DIL. D5 (HAB, VS. 33C)
- KALIUM CARBONICUM E CINERE FAGI SILVATICAE DIL. D5 AQUOS. (HAB, VS. 5B)
- HEPAR BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41A)
- MESENCHYM BOVIS GL DIL. D5 (HAB, VS. 41B)

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

Hepar comp. "Wala" - Injektionslösung für Tiere

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

**Zieltierart(en):**

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Verfügbar nur in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Meerschweinchen

Hamster

Ratte

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

## **Withdrawal period by route of administration:**

### **intramuskuläre Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Hund**

•

#### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **Katze**

•

#### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

#### **Meerschweinchen**

•

#### **Hamster**

- 

### **Ratte**

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

## **subkutane Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Hund**

- 

### **Ziege**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Schaf**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

### **Katze**

- 

### **Rabbit**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- 

### **Meerschweinchen**

- 

**Hamster**

- 

**Ratte**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QV03AX

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Österreich

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Glasampulle, Glasart I, farblos. 10 Ampullen mit je 1 ml Injektionslösung

Glasampulle, Glasart I, farblos. 5 Ampullen mit je 10 ml Injektionslösung

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

SaluVet GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

9/01/1997

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Wala-Heilmittel GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-30015

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/01/1997

---

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

## Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091377>