

# Weravet Dermisal C 30 - Injektionslösung für Tiere

Zugelassen

- SULFUR C30

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Weravet Dermisal C 30 - Injektionslösung für Tiere

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Rind

Hund

Ziege

Schaf

Pferd

Katze

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intramuskuläre Anwendung:**

•

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

#### **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

•

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

### **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

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

## **subkutane Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

### **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

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QV03AX

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Originalpackung mit 10 Ampullen mit 2 ml Injektionslösung (Klarglas, hydrolytische Klasse 1)

Originalpackung mit 100 Ampullen mit 2 ml Injektionslösung (Klarglas, hydrolytische Klasse 1)

Originalpackung mit 40 Ampullen mit 2 ml Injektionslösung (Klarglas, hydrolytische Klasse 1)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

22/06/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Biokanol Pharma GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-30066

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/06/1999

---

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