

WERAVET Fertilisal - Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorisiert

- ARISTOLOCHIA CLEMATITIS C30
- CIMICIFUGA RACEMOSA C30
- PULSATILLA PRATENSIS C30

Product identification

Name des Arzneimittels:

WERAVET Fertilisal - Injektionslösung für Hunde und Katzen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in English

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

-

Katze

intravenöse Anwendung:

-

Hund

-

Katze

subkutane Anwendung:

-

Hund

-

Katze

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

QV03AX

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Originalpackung mit 10 Ampullen mit 2 mL flüssiger Verdünnung zur Injektion (Klarglas, hydrolytische Klasse 1).

Originalpackung mit 40 Ampullen mit 2 mL flüssiger Verdünnung zur Injektion (Klarglas, hydrolytische Klasse 1).

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:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Marketing authorisation date:

29/12/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biokanol Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-30060

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/12/1998

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091398>