

File downloaded on 2026-04-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000100161>

WERAVET 11 Dermisal

Zugelassen

- SULFUR C30

Produktidentifikation

Arzneimittel:

WERAVET 11 Dermisal

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziege

Rind

Schwein

Hund

Pferd

Schaf

Katze

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

99.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Tropfen zum Einnehmen, Lösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

zum Eingeben über das Futter:

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Ziege

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

•

Pferd

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

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Rind

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 50 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 50 Milliliter

(ID1) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Information nicht vorhanden mit 20 Milliliter

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:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Zulassungsdatum:

20/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biokanol Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6157871.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/12/2002

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