

Weravet 2 Nymphosal S

Zugelassen

- AURUM METALLICUM C30
- APIS MELLIFICA C30
- ARTEMISIA ABROTANUM C30

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Weravet 2 Nymphosal S

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Ziege

Schaf

Schwein

Pferd

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Rind

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID4) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 Information nicht vorhanden mit jeweils 2 Milliliter

(ID3) 80 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 40 Information nicht vorhanden mit jeweils 2 Milliliter

(ID2) 40 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 20 Information nicht vorhanden mit jeweils 2 Milliliter

(ID1) 20 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Information nicht vorhanden mit jeweils 2 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:

2/09/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biokanol Pharma GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6158422.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/09/2003

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