

# WERAVET 11 Dermisal

Εγκεκριμένο

- SULFUR C30

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

WERAVET 11 Dermisal

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Αίγα

Βοοειδή

Χοίρος

Σκύλος

Άλογο

Πρόβατο

Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση εντός τροφής

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

99.55 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμες σταγόνες, διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

**Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

**Χορήγηση εντός τροφής:**

•

**Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Άλογο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

### **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

### **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

20/12/2002

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Biokanol Pharma GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

6157871.00.00

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

20/12/2002

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)