

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