

# Wasser für Injektionszwecke ad us. vet.

Autorizado

- Water for injection

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Wasser für Injektionszwecke ad us. vet.

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Perros  
Caprino  
Ovino  
Caballos  
Gatos  
Cobayas  
Hámsteres  
Porcino

---

**Vía de administración:**

vía parenteral

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

1.00 Mililitro(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Disolvente para uso parenteral

---

### Tiempo de espera por vía de administración: vía parenteral:

- 

#### **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---



Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)  
Disponible únicamente en [German](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

4/07/2016

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

### **Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### **Número de autorización:**

402272.00.00

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

25/06/2021

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402272-parde-20200903.pdf