

# Weravet 14 Osteosal Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

Autorizado

- CALCIUM CARBONICUM HAHNEMANNI C30

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Weravet 14 Osteosal Flüssige Verdünnung zur Injektion für Pferde, Rinder, Schweine, Schafe, Ziegen, Hunde und Katzen

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Caprino

Perros

Gatos

Ovino

Caballos

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
199.10 Miligramo(s) / 2.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía subcutánea:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### **Caprino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### **Ovino**

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día
- 

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

8/10/2003

---

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

Biokanol Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6157807.00.00

---

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

8/10/2003

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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