

Viruvetsan

Autorizado

- Coffea arabica mother tincture
- CALENDULA OFFICINALIS
- BUFO RANA D10
- ECHINACEA D2

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Viruvetsan

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ocas

Pavos

Pollos

Patos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.30 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Gramo(s) / 10.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Gotas orales en solución

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ocas

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Pavos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Patos

- Egg. 0 Día

- 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](#)

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:

8/12/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Deutsche Homoeopathie-Union DHU-Arzneimittel GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6402891.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/12/2005

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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