

WERAVET 3 Rumisal

Autorizado

- STRYCHNOS NUX-VOMICA C30

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

WERAVET 3 Rumisal

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Porcino

Caballos

Perros

Bovino

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

99.55 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Gotas orales en solución

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Gatos

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Perros

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Administración en el alimento:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Perros

-

Gatos

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 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](#)

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:

6/04/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biokanol Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Número de autorización:

6158037.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/04/2004

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