

File downloaded on 2026-04-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000100178>

# Weravet 12 Sabinapuersal

Autorizado

- JUNIPERUS SABINA C30

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Weravet 12 Sabinapuersal

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Gatos  
Perros  
Caprino  
Caballos  
Ovino  
Porcino  
Bovino

---

**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:**

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile 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:**

17/10/2003

---

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

Biokanol Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6157859.00.00

---

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

17/10/2003

---

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