

WERAVET 8 Dysenteral

Autorizado

- RHEUM C30
- PODOPHYLLUM PELTATUM C30
- ACIDUM ARSENICOSUM C30

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

WERAVET 8 Dysenteral

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caprino

Perros

Ovino

Caballos

Gatos

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)

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

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
- Milk. 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:

10/06/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biokanol Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6158451.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/06/2003

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