

WERAVET 5 Vomisal

Autorizado

- PSYCHOTRIA IPECACUANHA C30

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

WERAVET 5 Vomisal

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Caballos
Bovino
Caprino
Ovino
Gatos
Porcino

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:

-

Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

-

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

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Administración en el alimento:

-

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

-

Bovino

- 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](#)

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:

23/12/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Biokanol Pharma GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6158221.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/12/2002

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