

# Weravet 4 Febrisal

Autorizado

- LACHESIS C30
- ECHINACEA C30
- ACONITUM NAPELLUS C30

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Weravet 4 Febrisal

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Caprino

Ovino

Porcino

Caballos

Gatos

Perros

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
99.55 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
99.55 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

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:

#### Vía oral:

- 

#### Caprino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### Porcino

- Meat and offal. 0 Día

- 

#### Caballos

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Día

- 

#### 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](#)

---

## 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:**

30/06/2004

---

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

Biokanol Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

6158362.00.00

---

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

30/06/2004

---

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