

WERAVET 8 Dysenteral

Engedélyezett

- RHEUM C30
- PODOPHYLLUM PELTATUM C30
- ACIDUM ARSENICOSUM C30

Termék azonosítása

Készítmény neve:

WERAVET 8 Dysenteral

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

kutya

juh

ló

macska

sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

kecske

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

juh

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

ló

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

sertés

- Meat and offal. 0 day

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

Csak itt érhető el [German](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

10/06/2003

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biokanol Pharma GmbH

Felelős hatóság:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Engedély száma:

6158451.00.00

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/06/2003

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat