

Weravet 2 Nymphosal S

Autorizzato

- AURUM METALLICUM C30
- APIS MELLIFICA C30
- ARTEMISIA ABROTANUM C30

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Weravet 2 Nymphosal S

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Suino

Ovino

Gatto

Cavallo

bovini

Caprino

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Somministrazione con il mangime

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

99.55 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

99.55 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

99.55 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gocce orali, soluzione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Somministrazione con il mangime:

•

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/09/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biokanol Pharma GmbH

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

6158439.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet