

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000100161>

# WERAVET 11 Dermisal

Autorizzato

- SULFUR C30

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

WERAVET 11 Dermisal

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Caprino

bovini

Suino

Cane

Cavallo

Ovino

Gatto

---

### 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)

---

**Forma farmaceutica:**

Gocce orali, soluzione

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

**Somministrazione con il mangime:**

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

- 

**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

---

**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:**

20/12/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Biokanol Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

6157871.00.00

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/12/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)