

# Weravet Dermisal C 30 - Injeksjonsl s ng f r Tiere

Autorisert

- SULFUR C30

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Weravet Dermisal C 30 - Injeksjonsl s ng f r Tiere

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe  
hund  
geit  
sau  
hest  
katt  
gris

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk  
Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
199.10 milligram / 2.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

##### storfe

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

##### geit

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

##### sau

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

##### hest

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

##### gris

- Slakt. 0 dag

#### Intravenøs bruk:

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**hest**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**gris**

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

- 

**geit**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

-

**sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

**hest**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QV03AX

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Homøpatiske legemidler (Artikkel 19 i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

22/06/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biokanol Pharma GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-30066

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/06/1999

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.