

Weravet 20 Alleosal

Dopuszczony

- Urtica urens C6
- Arsenum iodatum C12
- APIS MELLIFICA C6

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Weravet 20 Alleosal

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [grecki](#) [angielski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [szwedzki](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [rumuński](#) [szwedzki](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne
Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#)
[Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/03/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biokanol Pharma GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

400444.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

16/12/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet