

# WERAVET 8 Dysenteral

Autorizado

- RHEUM C30
- PODOPHYLLUM PELTATUM C30
- ACIDUM ARSENICOSUM C30

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

WERAVET 8 Dysenteral

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

Alimento medicamentoso sólido

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
99.55 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
99.55 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
99.55 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Gotas orais, solução

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Administração na água de bebida:**

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

**Alimento medicamentoso sólido:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

- 

**Goat**

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em alemão

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/06/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Biokanol Pharma GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

6158304.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/06/2003

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)