

WERAVET 16 Sangostyptal

Autorizat

- HAMAMELIS VIRGINIANA C30
- ACHILLEA MILLEFOLIUM C30

Product identification

Denumirea medicamentului:

WERAVET 16 Sangostyptal

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Cal

Capră

Porc

Pisică

Oaie

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponibile numai în [English](#)
199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare subcutanată:

• **Bovine**

- Carne și organe. 0 day
- Milk. 0 day

• **Cal**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• **Capră**

- Milk. 0 day
- Carne și organe. 0 day

• **Porc**

- Carne și organe. 0 day

• **Pisică**

• **Oaie**

- Carne și organe. 0 day
- Milk. 0 day

• **Câine**

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Marketing authorisation date:

10/05/2003

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Biokanol Pharma GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6158149.00.00

Data modificării statusului autorizației:

10/05/2003

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100155>