

Weravet 20 Alleosal

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Weravet 20 Alleosal

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Švédsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Rumunsky](#) [Švédsky](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie
Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Dátum registrácie lieku:

12/03/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biokanol Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

400444.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/12/2009

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