

Weravet 20 Alleosal

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

Weravet 20 Alleosal

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
200.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

Marketing authorisation date:

12/03/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biokanol Pharma GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja :

400444.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja:

16/12/2009

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099976>