

# WERAVET 8 Dysenteral

Ima dovoljenje za promet

- RHEUM C30
- PODOPHYLLUM PELTATUM C30
- ACIDUM ARSENICOSUM C30

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

WERAVET 8 Dysenteral

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

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](#) [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 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

---

### **Pot uporabe:**

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English  
199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English  
199.10 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Subkutana uporaba:**

•

#### **govedo**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

•

#### **Goat**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

### **Horse**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

- 

### **Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

#### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

#### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

#### **Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

#### **Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Dodatne informacije

#### **Vrsta dovoljenja:**

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

---

#### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dr. Assmann Veterinaerspezialitaeten GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

10/06/2003

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Biokanol Pharma GmbH

---

**Pristojni organ:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

6158451.00.00

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

10/06/2003

---

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