

HEMO 125 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- Etamsylate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HEMO 125 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

овца

коза

кон

свиня

куче

котка

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

коза

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

коне

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

овца

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

коза

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. no withdrawal period IM Carne: 1 días, IV Carne: 0 días
- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:
QB02BX01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Spain

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Налично само в Испански

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Escuphar Veterinaria S.L.U.

Дата на разрешение за търговия:

15/07/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

457 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/07/1992

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.