

File downloaded on 2026-06-15

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000055305>

# HIPPIRON 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Разрешен

- IRON SUCROSE

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

HIPPIRON 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

КОН

**Начин на приложение:**

Интравенозно приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Фармацевтична форма:**

Инжекционен разтвор

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интравенозно приложение:**

- 

**кон**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QB03AC

---

**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](#)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:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/09/2011

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

2353 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/09/2011

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.