

HEPAREMIN, Injekční roztok

Неоторизиран

Тази информация не е налична за този продукт.

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

HEPAREMIN, Injekční roztok

Активна субстанция:

Тази информация не е налична за този продукт.

Видове животни, за които е предназначен вмп:

свиня
овца
кон
говеда
куче
теле

Начин на приложение:

Интравенозно приложение
Подкожно приложение
Интрамускулно приложение
Интраперитонеално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Тази информация не е налична за този продукт.

Фармацевтична форма:

Withdrawal period by route of administration:

Интравенозно приложение:

• **свиня**

- Meat. 0 day

• **овца**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

• **кон**

- Meat. 0 day

• **говеда**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

• **куче**

• **теле**

Подкожно приложение:

• **свиня**

- Meat. 0 day

• **овца**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

• **кон**

- Meat. 0 day

• **говеда**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

• **куче**

• **теле**

Интрамускулно приложение:

• **свиня**

- Meat. 0 day

• **овца**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

- **кон**

- Meat. 0 day

- **говеда**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

- **куче**

- **теле**

Интраперитонеално приложение:

- **свиня**

- Meat. 0 day

- **овца**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

- **кон**

- Meat. 0 day

- **говеда**

- Meat. 0 day

- Milk. 0 day

- **куче**

- **теле**

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QA05C

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Surrendered

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Czech](#)

Налично само на [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

BB Pharma a.s.

Marketing authorisation date:

1/01/1984

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Farmácia Martin a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на лиценза:

99/059/84-S/C

Дата на промяна в статуса на лиценза:

19/10/2022

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062544>