

HEPAREMIN solution for injection

Ikke
autoriseret

- Lysine hydrochloride
- Methionine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

HEPAREMIN injekčný roztok

HEPAREMIN solution for injection

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hest

Kvæg

Kalv

Svin

Får

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Subkutan anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

- All relevant tissues. 0 dag
Zero days

-

Kvæg

- All relevant tissues. 0 dag
Zero days

-

Kalv

- All relevant tissues. 0 dag
Zero days

-

Svin

- All relevant tissues. 0 dag
Zero days

-

Får

- All relevant tissues. 0 dag
Zero days

-

Hund

Intraperitoneal anvendelse:

-

Hest

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

-

Kvæg

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

-

Kalv

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

-

Svin

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

-

Får

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

-

Hund

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

-

Kvæg

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

-

Kalv

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Svin

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Får

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Hund

Intramuskulær anvendelse:

•

Hest

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Kvæg

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Kalv

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Svin

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Får

- All relevant tissues. 0 dag Zero days

•

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05XB03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

BB Pharma a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/11/1984

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Farmacia Martin a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

99/059/84 - S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

11/11/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

SK/V/0101/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046213>