

Hepavi-Kel, opløsning voor injectie

Ikke
autoriseret

- Riboflavin
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate
- Pyridoxine hydrochloride
- EXTRACTUM GINSENG
- Thiamine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Hepavi-Kel, opløsning voor injectie

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv

Lam

Pattegris

Føl

Fjerkræ

Pelsdyr
Prydfugl
Brevdue
Hund
Kat

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
4.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Lam

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pattegris

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Føl

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Fjerkræ

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Subkutan anvendelse:

•

Kalv

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Lam

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pattegris

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Føl

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Fjerkræ

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
- Egg. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:QA11EA

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 [Dutch](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:Alfasan Nederland B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:16/01/1992

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Medicines Evaluation Board

Markedsføringstilladelsesnummer:

REG NL 5655

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/04/2024

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.