

## ENERGHEPA

Nicht autorisiert

- Acetylmethionine
- SORBITOL (E420)
- Magnesium L-glutamate tetrahydrate
- Calcium glutamate tetrahydrate
- Arginine hydrochloride
- MAGNESIUM-POTASSIUM L-ASPARTATE DIHYDRATE

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

ENERGHEPA

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Einhufer

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intravenöse Anwendung:

- 

##### Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

- 

##### Eihufer

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
  - Milch. 0 Tag
- 

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA16AA

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Virbac

---

**Zulassungsdatum:**

10/12/1985

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Virbac

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/6118275 8/1985

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/02/2026

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.