

Hepagen, 100 mg/ml süstelahus

Autorisiert

- Fibrin acid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Hepagen, 100 mg/ml süstelahus

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schwein

Ziege

Hund

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:****• Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Milk. 0 day

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Milk. 0 day

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 day

• Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 day
- Milk. 0 day

• Hund

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

QA05BA

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Estland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Estonian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

6/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1121

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/12/2002

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045477>