

HEPAREMIN, Injekční roztok

Nicht autorisiert

- Methionine
- Lysine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HEPAREMIN, Injekční roztok

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Schaf

Pferd

Rind

Hund

Saugkalb

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

-

Schwein

- Meat. 0 Tag

-

Schaf

- Meat. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Meat. 0 Tag

-

Rind

- Meat. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Schwein

- Meat. 0 Tag

-

Schaf

- Meat. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Meat. 0 Tag

-

Rind

- Meat. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Meat. 0 Tag

-

Schaf

- Meat. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Pferd

- Meat. 0 Tag

-

Rind

- Meat. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

intraperitoneale Anwendung:

-

Schwein

- Meat. 0 Tag

•

Schaf

- Meat. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

•

Pferd

- Meat. 0 Tag

•

Rind

- Meat. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

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

QA05C

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

BB Pharma a.s.

Zulassungsdatum:

1/01/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Farmacia Martin a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

99/059/84-S/C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/10/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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