

# 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QA05C

---

### **Abgaberegelung:**

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](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.

## 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.