

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

Zugelassen

- 2-Phenoxyisobutyrate sodium

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Ziege

Pferd

Schwein

Hund

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in spanisch griechisch englisch portugiesisch

intraperitoneale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

112.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Intramuscular and intravenous use:

-

Rind

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

-

Ziege

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intraperitoneale Anwendung:

-

Rind

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

-

Ziege

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QA05BA

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Zulassungsdatum:

8/05/1976

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

101736

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/01/2009

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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