

HEPAREMIN, Injekční roztok

Μη εγκεκριμένο

- Methionine
- Lysine hydrochloride

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

HEPAREMIN, Injekční roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Πρόβατο

Άλογο

Βοοειδή

Σκύλος

Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Χοίρος

- Κρέας. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Κρέας. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Χοίρος

- Κρέας. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Κρέας. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Κρέας. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Κρέας. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Χοίρος

- Κρέας. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Κρέας. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Κρέας. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Κρέας. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

Ενδοπεριτοναϊκή χρήση:

-

Χοίρος

- Κρέας. 0 Ημέρα

•

Πρόβατο

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Κρέας. 0 Ημέρα

•

Βοοειδή

- Κρέας. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QA05C

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

BB Pharma a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/01/1984

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Farmacia Martin a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

99/059/84-S/C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

19/10/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.