

HAEPPOVAC

No autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

HAEPPOVAC

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB07

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Marketing authorisation date:

23/12/1998

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

64a/97

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/04/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073504>