

HAEPPOVAC

No autorizado

No se dispone de esta información para este medicamento.

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HAEPPOVAC

Principio activo:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB07

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/12/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

IDT Biologika GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

64a/97

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/04/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet