

HAPADEX SUSPENSION ORALE 100 MG/ML

Ei
myönnetty

- Netobimin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

HAPADEX SUSPENSION ORALE 100 MG/ML

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Lamma

Nauta

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QP52AC06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/12/1986

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Trirx Segre

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/9201288 8/1986

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

3/07/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.