

HIPPIRON 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Myönnetty

- IRON SUCROSE

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

HIPPIRON 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Hevonen

Antoreitti:

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

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

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Hevonen

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QB03AC

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Spain

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

CZ Vaccines S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

21/09/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

CZ Vaccines S.A.U.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

2353 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

21/09/2011

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmarkinnat

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