

HEMOCED

Valtuutettu

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Product identification

Lääkkeen nimi:

HEMOCED

Vaikuttava aine:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Kohdun sisään

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

- **Cattle**

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 1 day

- **Cat**

- **Horse**

- Meat and offal. 1 day

- **Horse (mare)**

- Milk. 0 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- **Goat**

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 1 day

- **Dog**

Laskimoon:

- **Cattle**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- **Pig**

- Meat and offal. 1 day

- **Cat**

- **Horse**

- Meat and offal. 1 day

- **Horse (mare)**

- Milk. 0 day

- **Sheep**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

- **Goat**

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

Kohdun sisään:

- **Goat (kid)**

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QB02BX01

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Saatavissa vain [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet

Marketing authorisation date:

4/01/1980

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Trirx Segre

Vastuullinen viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntiluvan numero:

FR/V/0353751 4/1980

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

4/01/2010

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032104>