

# HEPAGEN 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses, goats, swine and dogs

Autorisé

- Propionic acid

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

HEPAGEN 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses, goats, swine and dogs

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Bovins

Chien

Chèvre

Cheval

Porc

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intrapéritonéale

Voie intraveineuse

# Informations sur le produit

## **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

## **Temps d'attente par voie d'administration:**

### **Voie intramusculaire:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 hour

•

#### **Chèvre**

- Lait. 0 hour
- Chair et peau. 0 day

•

#### **Cheval**

- Chair et peau. 0 day
- Lait. 0 hour

•

#### **Porc**

- Viande et abats. 0 day

### **Voie intrapéritonéale:**

•

#### **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

•

**Chèvre**

- Lait. 0 day
- Chair et peau. 0 day

•

**Cheval**

- Chair et peau. 0 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

•

**Chèvre**

- Lait. 0 day
- Chair et peau. 0 day

•

**Cheval**

- Chair et peau. 0 day

•

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA05BA

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Chypre

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Fatro S.p.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

7/05/1986

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numéro de l'autorisation:**

10464

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/03/2012

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.