

HEMOCED

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

HEMOCED

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Bovins
Porc
Chat
Cheval
Cheval (jument)
Mouton
Chèvre
Chien
Chèvre (chevreau)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse
Voie intra-utérine

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

- **Bovins**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

- **Porc**

- Viande et abats. 1 day

- **Chat**

- **Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- **Cheval (jument)**

- Lait. 0 day

- **Mouton**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

- **Chèvre**

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 1 day

- **Chien**

Voie intraveineuse:

- **Bovins**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

- **Porc**

- Viande et abats. 1 day

- **Chat**

- **Cheval**

- Viande et abats. 1 day

- **Cheval (jument)**

- Lait. 0 day

• **Mouton**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

• **Chèvre**

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

Voie intra-utérine:

• **Chèvre (chevreau)**

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

QB02BX01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

Boîte de 4 ampoules de 10 mL

Boîte de 50 ampoules de 10 mL

Boîte de 6 ampoules de 2 mL

Boîte de 50 ampoules de 2 mL

Boîte de 40 ampoules de 2 mL

Boîte de 20 ampoules de 10 mL

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Marketing authorisation date:

4/01/1980

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Trirx Segre

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0353751 4/1980

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/01/2010

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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