

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

Engedélyezett

- 2-Phenoxyisobutyrate sodium

Termék azonosítása

Készítmény neve:

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

ló

sertés

kutya

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Intraperitonealis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

112.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscular and intravenous use:

-

szarvasmarha

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

-

kecske

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

-

ló

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Intraperitonealis alkalmazás:

-

szarvasmarha

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

-

kecske

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

-

ló

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QA05BA

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/05/1976

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

101736

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/01/2009

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.