

HAEPPOVAC

Ekki heimilað

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HAEPPOVAC

Virkt efni:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [German](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

23/12/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

IDT Biologika GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

64a/97

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/04/2021

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000073504>