

Hapadex 50 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Schafe

Ekki
heimilað

- Netobimin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Hapadex 50 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Schafe

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 6 dagar
- Mjólk. 5 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):QP52AC06

Lögformleg staða:Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:Austurríki

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [þýska](#)Aðeins fáanlegt í [þýska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:Intervet Ges.m.b.H.

Dagsetning markaðsleyfis:25/11/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Trirx Segre

Ábyrgt yfirvald:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

8-00155

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/11/1991

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

Skjöl

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.