

HIPRABOVIS RS

Heimilað

- Water for injection

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HIPRABOVIS RS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI02AD04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/05/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra, S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/05/1999

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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