

HEPAGEN, Injekční roztok

Toegelaten

- Fibric acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HEPAGEN, Injekční roztok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Geit

Varken

Rund

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Intraperitoneaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

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

Intraperitoneaal gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 0 day

-

Geit

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

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

-

Rund

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QA05BA

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Fatro S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

8/12/1998

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fatro S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/147/98-C

Datum toelatingswijziging:

17/10/2014

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.