

HEMOCARB solution for injection

Autorisert

- Imidocarb dipropionate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HEMOCARB solution for injection

HEMOCARB 85mg/ml ενέσιμο διάλυμα

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hund

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

121.15 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 213 dag

-

storfe

- Melk. 6 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP51AE01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

S P Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/09/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

S P Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00757V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/09/2019

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0332/001

Gjeldende medlemsstater:

BG Kypros EL IT MT PT RO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

eu-PUAR-hemocarb-solution-for-injection-en.pdf