

HEPAREMIN solution for injection

Ikke
autorisert

- Lysine hydrochloride
- Methionine

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HEPAREMIN injekčný roztok

HEPAREMIN solution for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

storfe

kalv

gris

sau

hund

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intraperitoneal bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
25.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

kalv

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

sau

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

Intraperitoneal bruk:

-

hest

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

kalv

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

sau

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

Subkutan bruk:

-

hest

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

kalv

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

sau

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

Intramuskulær bruk:

-

hest

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

kalv

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

-

sau

- Alt relevant vev. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05XB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-frafalt

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

BB Pharma a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/11/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:

Farmacia Martin a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

99/059/84 - S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/11/2023

Referanse medlemsstat:

SI

Prosedyrenummer:

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.