

HEPAREMIN, Injekční roztok

Ikke autorisert

- Methionine
- Lysine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HEPAREMIN, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

sau

hest

storfe

hund

kalv

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Intramuskulær bruk

Intraperitoneal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
25.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

-

sau

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

-

storfe

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Subkutan bruk:

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

-

sau

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

-

storfe

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

-

sau

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Kjøtt. 0 dag

-

storfe

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intraperitoneal bruk:

-

gris

- Kjøtt. 0 dag

•

sau

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

hest

- Kjøtt. 0 dag

•

storfe

- Kjøtt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA05C

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Bare tilgjengelig i Tsjekkisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

BB Pharma a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/01/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:

Farmacia Martin a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

99/059/84-S/C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/10/2022

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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