

# HEMOGEN 0,4 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

Dopuszczony

- Ergometrine maleate

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

HEMOGEN 0,4 mg/ml SOLUCION INYECTIONABLE

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w angielski

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

**Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle (cow for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

**Podanie dożylne:**

- 

**Cattle (cow for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QG02AB03

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Spain

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/10/1966

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numer pozwolenia:**

2043 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

16/06/2009

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.