

HEPAREMIN solution for injection

Não
autorizado

- Lysine hydrochloride
- Methionine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HEPAREMIN injekčný roztok

HEPAREMIN solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via intraperitoneal

Via subcutânea

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Horse

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

-

Cattle (calf)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Pig

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Sheep

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

Via intraperitoneal:

•

Horse

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Cattle (calf)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Pig

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Sheep

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

Via subcutânea:

•

Horse

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Cattle (calf)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Pig

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Sheep

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

Via intramuscular:

•

Horse

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Cattle (calf)

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

•

Pig

- All relevant tissues. 0 dia Zero days

-

Sheep

- All relevant tissues. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QB05XB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

BB Pharma a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

14/11/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Farmacia Martin a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

99/059/84 - S

Data da alteração do estado de autorização:

11/11/2023

Estado-Membro de referência:

Eslováquia

Número de procedimento:

SK/V/0101/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.