

HEPAGEN 100 mg/ml injekčný roztok

Autorizado

- Fibric acid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HEPAGEN 100 mg/ml injekčný roztok

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

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 intramuscular

Via intraperitoneal

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA05BA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovaco](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

3/01/2001

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/163/00-S

Data da alteração do estado de autorização:

3/01/2001

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.