

Hepavi-Kel, oplossing voor injectie

Não
autorizado

- Riboflavin
- Nicotinamide
- Calcium pantothenate
- Pyridoxine hydrochloride
- EXTRACTUM GINSENG
- Thiamine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hepavi-Kel, oplossing voor injectie

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [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

Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês estónio inglês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês estónio inglês italiano letão lituano húngaro romeno

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 romeno finlandês sueco 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 subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

25.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

4.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Horse (foal)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Fowl

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Via subcutânea:

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Horse (foal)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Fowl

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

- Egg. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA11EA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

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:

Alfasan Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

16/01/1992

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 5655

Data da alteração do estado de autorização:

4/04/2024

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.