

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

Autorizado

- 2-Phenoxyisobutyrate sodium

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

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](#)

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 ou intravenosa

Via intraperitoneal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

112.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular ou intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intraperitoneal:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Horse

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA05BA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em italiano

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

Disponível apenas em [italiano](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Fatro S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/05/1976

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Fatro S.p.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

101736

Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2009

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.