

HEMOCARB solution for injection

Autorizat

- Imidocarb dipropionate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HEMOCARB solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Câine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

121.15 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Bovine

- Carne și organe. 213 zi

-

Bovine

- Lapte. 6 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP51AE01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

S P Veterinaria S.A.

Data autorizației de comercializare:

16/01/2020

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

S P Veterinaria S.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

105277

Data modificării statusului autorizației:

16/01/2020

Statul membru de referință:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Croată
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Numărul procedurii:

ES/V/0332/001

State membre interesate:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Greacă Engleză Franceză
Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

România

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

eu-PUAR-hemocarb-solution-for-injection-en.pdf