

ENERGHEPA

Neautorizat

- Acetylmethionine
- SORBITOL (E420)
- Magnesium L-glutamate tetrahydrate
- Calcium glutamate tetrahydrate
- Arginine hydrochloride
- MAGNESIUM-POTASSIUM L-ASPARTATE DIHYDRATE

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ENERGHEPA

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Ecvide

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
60.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
10.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Ecvide

- Carne și organe. 0 zi
 - Lapte. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA16AA

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

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](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Virbac

Data autorizației de comercializare:

10/12/1985

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Virbac

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/6118275 8/1985

Data modificării statusului autorizației:

27/02/2026

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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