

HEPAREMIN solution for injection

Neautorizat

- Lysine hydrochloride
- Methionine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HEPAREMIN injekčný roztok

HEPAREMIN solution for injection

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Vițel

Porc

Oaie

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intraperitoneală

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în English

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în English

25.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Vițel

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

-

Câine

Administrare intraperitoneală:

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi Zero days

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi Zero days

-

Vițel

- All relevant tissues. 0 zi Zero days

-

Porc

- All relevant tissues. 0 zi Zero days

-

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi Zero days

-

Câine

Administrare subcutanată:

-

Cal

- All relevant tissues. 0 zi Zero days

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi Zero days

-

Vițel

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Porc

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Câine

Administrare intramusculară:

•

Cal

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Vițel

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Porc

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Oaie

- All relevant tissues. 0 zi
Zero days

•

Câine

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QB05XB03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

BB Pharma a.s.

Data autorizației de comercializare:

14/11/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Farmacia Martin a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

99/059/84 – S

Data modificării statusului autorizației:

11/11/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

SK/V/0101/001

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 această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046213>