

HEPAGEN, Injekční roztok

Autorizat

- Fibric acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HEPAGEN, Injekční roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Capră

Porc

Bovine

Câine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

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

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare intraperitoneală:

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA05BA

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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

8/12/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/147/98-C

Data modificării statusului autorizației:

17/10/2014

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

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.