

Hexaguard

Neautorizat

- Chlorhexidine digluconate solution

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Hexaguard

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.95 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irelandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Maghiară](#) [Malteză](#)

[Olandeză](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#)
[Norwegian](#)

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Topical use:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AC02

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 [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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

GEA Farm Technologies (UK) Limited

Data autorizației de comercializare:

1/10/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

GEA Farm Technologies (UK) Limited

Autoritatea responsabilă:

HPRA

Numărul autorizației:

VPA10844/001/001

Data modificării statusului autorizației:

5/04/2022

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.