

# Hapadex 50 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Schafe

Neautorizat

- Netobimin

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

Hapadex 50 mg/ml - Suspension zum Eingeben für Schafe

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Specii țintă:**

Oaie

---

**Calea de administrare:**

Administrare orală

---

## Product details

**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)  
50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare orală:**

## • Oaie

- Carne și organe. 6 zi
- Lapte. 5 zi

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP52AC06

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

### **Authorised in:**

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

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

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

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

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

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

### **Marketing authorisation date:**

25/11/1991

---

### **Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Trirx Segre

---

**Autoritatea responsabilă:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numărul autorizației:**

8-00155

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/11/1991

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000075809>