

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

Autorizat

- 2-Phenoxyisobutyrate sodium

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HEPAGEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, caprini, suini, cani

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră

Cal

Porc

Câine

Calea de administrare:

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

Administrare intraperitoneală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

112.20 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Intramuscular and intravenous use:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intraperitoneală:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Milk. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 0 zi

-

Porc

- Carne și organe. 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 Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

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:

8/05/1976

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

101736

Data modificării statusului autorizației:

1/01/2009

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.