

HEPAREMIN, Injekční roztok

Ej godkänd

- Methionine
- Lysine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

HEPAREMIN, Injekční roztok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Får

Häst

Nöt

Hund

Nöt (kalv)

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Intraperitoneal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

25.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Svin

- Meat. 0 dygn

-

Får

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat. 0 dygn

-

Nöt

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Svin

- Meat. 0 dygn

-

Får

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat. 0 dygn

-

Nöt

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat. 0 dygn

-

Får

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

-

Häst

- Meat. 0 dygn

-

Nöt

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Intraperitoneal användning:

-

Svin

- Meat. 0 dygn

•

Får

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

•

Häst

- Meat. 0 dygn

•

Nöt

- Meat. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA05C

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

BB Pharma a.s.

Godkännandedatum:

1/01/1984

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Farmacia Martin a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

99/059/84-S/C

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/10/2022

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.