

Strangvac (--)- Suspension for injection

Разрешен

- Streptococcus equi subsp. equi, recombinant protein CCE
- Streptococcus equi subsp. equi, recombinant protein Eq85
- Streptococcus equi subsp. equi, recombinant protein IdeE

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Strangvac (--)- Suspension for injection

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

Presentation_strength: ≥ 111.8 μg Reference:Hse Index:0

Налично само в Английски

Presentation_strength:≥44.6 µg Reference:Hse Index:1

Налично само в Английски

Presentation_strength:≥34.6 µg Reference:Hse Index:2

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

кон

- Not applicable. 0 day
Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI05AB01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervacc AB

Дата на разрешение за търговия:

16/08/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

ZP BIOPHARMACEUTICALS SL

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/08/2021

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 19/04/2024

Свали

ema-puar-strangvac-epar-public-assessment-report-en.pdf