

# Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Разрешен

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

•

**свиня**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI09AB

---

**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

---

**Наличен в:**

Denmark

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Датски

Налично само в Датски

---

## 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

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Salfarm Danmark A/S

---

**Дата на разрешение за търговия:**

12/02/2020

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Bioveta a.s.

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

61266

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

12/02/2020

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.