

Hyobac App6 Vet. injektionsvæske, emulsion

Разрешен

- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 6, strain WSLB 3075, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 6, strain WSLB 3075, APX II toxoid
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 6, strain WSLB 3075, APX III toxoid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Hyobac App6 Vet. injektionsvæske, emulsion

Активно вещество:

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)

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB07

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

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:

11/09/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

54385

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/09/2015

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.