

Pestorin inaktywowany wirus gorączki krwotocznej królików (RHD) szczep CAMP V-351 : Nie mniej niż 128 j.HA i nie więcej niż 1024 j. HA Zawiesina do wstrzykiwań

Разрешен

- Rabbit haemorrhagic disease virus, type 1, strain CAMP V-351, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Pestorin inaktywowany wirus gorączki krwotocznej królików (RHD) szczep CAMP V-351 : Nie mniej niż 128 j.HA i nie więcej niż 1024 j. HA Zawiesina do wstrzykiwań

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

заек

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

заек

- Meat and offal. 7 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QI08AA01

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:

Poland

Описание на опаковката:

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски

Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски
Налично само в Полски

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:

Grabikowski-Grabikowska Przedsiębiorstwo Produkcyjno-Handlowo-Uslugowe Inex Sp.
j.

Дата на разрешение за търговия:

17/06/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1795

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/06/2008

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

Документи

Данни върху опаковката

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

Листовка

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

Кратка характеристика на продукта

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