

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

Разрешен

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype C, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 3, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

овца

коза

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

-

свиня

- All relevant tissues. 0 day

-

овца

- All relevant tissues. 0 day

-

коза

- All relevant tissues. 0 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

-

свиня

- All relevant tissues. 0 day

-

овца

- All relevant tissues. 0 day

-

коза

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AA04

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

Описание на опаковката:

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

Налично само в Холандски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

22/05/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 116656

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/03/2020

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

Документи

Combined File of all Documents

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