

Porcilis Begonia DF Suspension for intramuscular injection

Разрешен

- Aujeszky's disease virus, strain Begonia gE- tk-, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Porcilis Begonia DF Suspension for intramuscular injection

Активно вещество:

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

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AD01

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 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

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

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
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

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 International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

21/01/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Health And Social Security

Номер на разрешението за търговия:

V 817/96/12/0544

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/01/1993

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:DE/V/0012/001

Засегната държава членка:Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиИталиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски ФренскиХърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски NorwegianНалично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

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.