

PLEUROGAL, Injekční suspenze

Разрешен

- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 2, strain Act 9, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, serovar 9, strain Act 4, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PLEUROGAL, Injekční suspenze

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 Dose

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Налично само в Английски
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB06

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 Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

Налично само в Чешки

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:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Дата на разрешение за търговия:

3/05/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/024/05-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/07/2010

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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