

PASORIN-OL, Injekce

Разрешен

- Pasteurella multocida, serogroup A, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PASORIN-OL, Injekce

Активно вещество:

Налично само в Английски

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

10000000000.00 cells / 1.00 Dose

Налично само в Английски

10000000000.00 cells / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Налично само в [Испански](#) [Английски](#) [Румънски](#)

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

заек

- Meat and offal. 10 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI08AB02

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:

Bioveta a.s.

Дата на разрешение за търговия:

21/12/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/091/01/C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/01/2007

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.