

Ваксина против антракс, инжекционна суспензия за коне, магарета, мулета, камили, говеда, биволи, овце, кози и свине

Разрешен

- Bacillus anthracis, strain Sterne 34F2, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ваксина против антракс, инжекционна суспензия за коне, магарета, мулета, камили, говеда, биволи, овце, кози и свине

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

магаре

камила

говеда

бивол

овца

коза

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

7.00 log10 colour changing units / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 15 day

-

говеда

- Meat and offal. 15 day

-

бивол

- Meat and offal. 15 day

-

овца

- Meat. 15 LD100 concentration for mice after i.m. injection after 5 days

-

коза

- Meat and offal. 15 day

-

СВИНЯ

- Meat and offal. 15 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AE04

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:

стъклени флакони по 50 ml

Прозрачни стъклени флакони тип I, затворени с гумена запушалка и алуминиева обкатка от 10 ml.

Прозрачни стъклени флакони тип I, затворени с гумена запушалка и алуминиева обкатка от 20 ml

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 Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Sopharma AD

Дата на разрешение за търговия:

12/02/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Sopharma AD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2173

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

12/02/2009

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката