

Porcilis Begonia Aujeszky liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porci

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Porcilis Begonia Aujeszky liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă pentru porci

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интрадермално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Интрадермално приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AD01

Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Romania

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски
Налично само в Румънски

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

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

5/05/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

100124

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/07/2026

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.