

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Registrováno

- Dichelobacter nodosus, serotype H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype A, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Ovce

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

-

Ovce

- Unspecified. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QI04AB03

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Itálie

Popis balení:
Dostupné pouze v [Italian](#)
Dostupné pouze v [Italian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:
Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:
Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:
MSD Animal Health S.r.l.

Datum registrace:
20/05/1991

Výrobní místa s propouštěním šarží:
Intervet International B.V.
Intervet International B.V.

Příslušný orgán:
Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

31/12/2007

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090898>