

DIALUENE P

Autorizovaný

- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, antitoxin
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, toxoid

Product identification

Název léčivého přípravku:

DIALUENE P

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Ovce

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v English

10.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/millilitre

K dispozici pouze v English

5.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

K dispozici pouze v English

2.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

K dispozici pouze v English

2.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

K dispozici pouze v English

3.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

K dispozici pouze v English

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 90% protective dose in guinea pig

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

- **Ovce**
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI04AB05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Kypr

Popis balení:

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

K dispozici pouze v Greek

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/04/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Registrační číslo:

CY00049V

Datum změny stavu registrace:

10/04/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091624>