

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Autoriseret

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AB

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

50 ml injektionsvæske, emulsion, i hætteglas
100 ml injektionsvæske, emulsion, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Salfarm Danmark A/S

Dato for markedsføringstilladelse:

12/02/2020

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

61266

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

12/02/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Produktresumé