

DIALUENE P

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

DIALUENE P

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Får

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan anvendelse:

- Får
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI04AB05

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/04/2013

Produktionssteder for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Markedsføringstilladelsesnummer:

CY00049V

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/04/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

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