

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Zugelassen

- Bacillus anthracis, strain Sterne 34F2, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Esel

Kamel

Rind

Büffel

Schaf

Ziege

Schwein

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

7.00 log₁₀ colour changing units / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Büffel

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Schaf

- Meat. 15 LD₁₀₀ concentration for mice after i.m. injection after 5 days

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 15 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AE04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biopharm Infusio Ltd.

Zulassungsdatum:

12/02/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biopharm Infusio Ltd.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:0022-2173

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:12/02/2009

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.