

ANERO ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Zugelassen

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ANERO ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Schaf

- Meat and offal, milk. 0 Tag

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

QI04AB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [portugiesisch](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Zulassungsdatum:

20/10/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

24249/09-03-2022/K-0006601

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/03/2022

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