

Erybac Uno Vet. injektionsvæske, emulsion

Εγκεκριμένο

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Erybac Uno Vet. injektionsvæske, emulsion

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AB03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Denmark

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Salfarm Danmark A/S

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/05/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

50700

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/05/2013

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.