

Biocan R Zawiesina do wstrzykiwań

Εγκεκριμένο

- Rabies virus, strain SAD Vnukovo-32, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Biocan R Zawiesina do wstrzykiwań

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Γάτα

Κουνάβια

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Κουνάβια

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Κουνάβια

- All relevant tissues. no withdrawal period Not applicable.

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI07AA02

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά
Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά
Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά
Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά
Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά
Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

1547

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

30/04/2004

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

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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