

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Εγκεκριμένο

- Bovine herpesvirus 1, strain GK/D gE gene-deleted, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ρινική χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ρινική χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AD02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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:

Poland

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
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 Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Sp. z o.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/09/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

2211

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/09/2012

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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