

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Εγκριμένο

- Nannizzia gypsea, strain 59, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1311, Inactivated
- Microsporum distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1393, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Insol Dermatophyton suspension for injection for horses, dogs and cats

Insol Dermatophyton

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Άλογο

Γάτα

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

65000000.00 cells / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

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 Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

27/02/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Αρμόδια αρχή:
Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:
118a/96

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
1/06/2007

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

Αριθμός διαδικασίας:
DE/V/0217/001

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

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από 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.