

Decivac FMD DOE Emulsion zur Injektion für Rinder, Schweine, Schafe und Ziegen

Εγκεκριμένο

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype C, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Decivac FMD DOE Emulsion zur Injektion für Rinder, Schweine, Schafe und Ziegen

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

Είδος-στόχος:

Πρόβατο
Βοοειδή
Αίγα
Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
3.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
3.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
3.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
3.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
3.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
3.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Πρόβατο

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

•

Βοοειδή

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

-

Αίγα

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

-

Πρόβατο

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Αίγα

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

-

Βοοειδή

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AA04

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Deutschland GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/08/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:

BFAV/MKS/2/2000

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

9/08/2010

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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