

AGALAX TRES SUSPENSION INYECTIONABLE

Εγκεκριμένο

- Mycoplasma agalactiae, strain N84, Inactivated
- Mycoplasma capricolum, strain 27343, Inactivated
- Mycoplasma mycoides, subsp. mycoides, strain HH, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

AGALAX TRES SUSPENSION INYECTIONABLE

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Αίγα

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
20.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
20.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
20.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Υποδόρια χρήση:**

-

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Αίγα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI04AB

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 Κροατικά
Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Spain

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά
Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

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 Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Syva S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/10/1975

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Syva S.A.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Αριθμός έγκρισης:

2568 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/06/2012

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.