

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Εξουσιοδοτημένο

- Dichelobacter nodosus, serotype H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype A, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε English

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Πρόβατο

- Unspecified. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QI04AB03

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Italian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

MSD Animal Health S.r.l.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

20/05/1991

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

31/12/2007

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090898>