

ΟVALAXIA ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Εγκεκριμένο

- Mycoplasma agalactiae, strain AG 8, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ΟVALAXIA ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9.00 log₁₀ colour changing units / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

•

Πρόβατο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI04AB

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:

Ημιδιαφανείς φιάλες πολυπροπυλενίου των 100 ml (50 δόσεις), κλεισμένες με πώμα ελαστομερούς και κολάρα αλουμινίου με εξωτερικό πώμα ασφαλείας πολυπροπυλενίου, μέσα σε κουτί από πολυστυρένιο

Ημιδιαφανείς φιάλες πολυπροπυλενίου των 250 ml (125 δόσεις), κλεισμένες με πώμα ελαστομερούς και κολάρα αλουμινίου με εξωτερικό πώμα ασφαλείας πολυπροπυλενίου, μέσα σε κουτί από πολυστυρένιο

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

29/05/2019

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

15840/13-02-2025/K-0213301

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/03/2020

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης