

ANTOX 9 max

Εγκεκριμένο

- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, strain 754, toxoid
- Clostridium novyi, type B, strain 34, toxoid
- Clostridium septicum, strain 1098, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium perfringens, type D, strain 98, toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, strain 28, toxoid

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

ANTOX 9 max

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή
Πρόβατο

Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6000.00 Decimal potentisation / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

6000.00 Decimal potentisation / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AB01

QI04AB01

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 Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

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:

Mintech Co EOOD

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

15/11/2021

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Mintech Co EOOD

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-3086

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

15/11/2021

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.

Package Leaflet and Labelling

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