

OVAX CLOSTRIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Εγκεκριμένο

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, type D, toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium novyi, type D, Inactivated
- Clostridium novyi, type B, Inactivated
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

OVAX CLOSTRIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

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

2.50 millilitre(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.50 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.50 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.50 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

30.00 international unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Υποδόρια χρήση:

-

Βοοειδή

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

-

Πρόβατο

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

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:

Υάλινα φιαλίδια type I amber ή φιάλες από διαφανές πολυπροπυλαίνιο, χωρητικότητας 250 ml

Υάλινα φιαλίδια type I amber ή φιάλες από διαφανές πολυπροπυλαίνιο, χωρητικότητας 100 ml

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/07/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

130057/30-11-2022/K-0121601

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

29/11/2022

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