

DIALUENE P

Autorizado

- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, antitoxin
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, toxoid

Product identification

Nombre del medicamento:

DIALUENE P

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidades internacionales/Mililitro

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es) internacional(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es) internacional(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

2.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es) internacional(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Unidad(es) internacional(es)/Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 90% dosis efectiva en cobayas / 1.00 90% dosis efectiva en cobayas

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

- **Ovino**
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI04AB05

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Chipre

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/04/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Número de autorización:

CY00049V

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/04/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091624>