

DIALUENE-P ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain S1006/77, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain S1126/92, Inactivated
- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

DIALUENE-P ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500000000.00 Células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500000000.00 Células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

125000000.00 Células / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

30.00 Unidad(es) internacional(es) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía subcutánea:

• Ovino

- Meat and offal, milk. 0 Día

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:

Grecia

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/02/1993

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

38473/92/08-02-1993/K-0137301

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/05/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984248>