

SILIRUM EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS

Myönnetty

- Mycobacterium avium, subsp. paratuberculosis, strain 316F, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

SILIRUM EMULSION INJECTABLE POUR BOVINS

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1.00 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:**Ihon alle:**

-

Nauta

- All relevant tissues. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

France

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

CZ Vaccines S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

4/02/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

CZ Vaccines S.A.U.

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/0984602 5/2014

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

11/01/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.