

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

Myönnetty

- Foot-and-mouth disease virus, serotype A, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype Asia 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype C, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 1, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 2, Inactivated
- Foot-and-mouth disease virus, serotype SAT 3, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Lammas

Vuohi

Antoreitti:

Ihon alle

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English

6.00 50% Protective Dose / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Nauta

- All relevant tissues. 0 day

-

Sika

- All relevant tissues. 0 day

-

Lammas

- All relevant tissues. 0 day

-

Vuohi

- All relevant tissues. 0 day

Laskimoon:

-

Nauta

- All relevant tissues. 0 day

-

Sika

- All relevant tissues. 0 day

-

Lammas

- All relevant tissues. 0 day

-

Vuohi

- All relevant tissues. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AA04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)
Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)
Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)
Saatavissa vain kielillä [Dutch](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet Nederland B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/05/2018

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

Vastaava viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntilupanumero:

REG NL 116656

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/03/2020

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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