

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Myönnetty

- Haemophilus parasuis, strain IL-1-DEP, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 9, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 1231, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 371, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Choleraesuis, strain 370, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AB

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 [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Mintech Co EOOD

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/10/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Mintech Co EOOD

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2926

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

17/01/2023

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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.