

DIALUENE P

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

DIALUENE P

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/millilitre

Disponible uniquement en Anglais

5.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

2.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

2.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

3.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Disponible uniquement en Anglais

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 90% protective dose in guinea pig

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- **Mouton**
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI04AB05

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Chypre

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/04/2013

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00049V

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/04/2013

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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