

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Autorisé

- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Substance(s) active(s):

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

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.50 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

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Mouton

- Lait. 0 day

- Chair et peau. 0 day

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

QI04AB05

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Chypre

Disponible en:

Chypre

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/04/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numéro de l'autorisation:

CY00049V

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/04/2013

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.