

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

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

QI09AB

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Mintech Co EOOD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/10/2019

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

Mintech Co EOOD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2926

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/01/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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