

DIALUENE P

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

DIALUENE P

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Supkutano

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

10.00 internacionalna jedinica / 1.00 internacionalna jedinica/mililitar

Dostupno samo u [English](#)

5.00 internacionalna jedinica / 1.00 internacionalna jedinica/doza

Dostupno samo u [English](#)

2.50 internacionalna jedinica / 1.00 internacionalna jedinica/doza

Dostupno samo u [English](#)

2.50 internacionalna jedinica / 1.00 internacionalna jedinica/doza

Dostupno samo u [English](#)

3.50 internacionalna jedinica / 1.00 internacionalna jedinica/doza

Dostupno samo u [English](#)

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

Farmaceutski oblik:

emulzija za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Supkutano:

- Sheep
-

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI04AB05

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/04/2013

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odgovorno tijelo:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Broj autorizacije:

CY00049V

Datum promjene statusa odobrenja:

10/04/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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