

AUSKIPRA-GN KONIS GIA ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Odobreno

- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

AUSKIPRA-GN KONIS GIA ENEΣIMO ΔΙΑΛΥΜΑ

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

316228.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za otopinu za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AD01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

5/04/1998

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

31160/21-10-2003/K-0114201

Datum promjene statusa odobrenja:

14/09/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na
www.adrreports.eu/vet