

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Engedélyezett

- Bacillus anthracis, strain Sterne 34F2, Live

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ваксина против антракс, инъекционна суспензия за коне, магарета, мулета, камили, говеда, биволи, овце, кози и свине

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szamár
teve
szarvasmarha
bivaly
juh

kecske
sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

7.00 log10 colour changing units / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

ló

- Meat and offal. 15 day

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 15 day

-

bivaly

- Meat and offal. 15 day

-

juh

- Meat. 15 LD100 concentration for mice after i.m. injection after 5 days

-

kecske

- Meat and offal. 15 day

-

sértés

- Meat and offal. 15 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AE04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Sopharma AD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

12/02/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Sopharma AD

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-2173

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

12/02/2009

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.