

BIOSAN SEPTICEMIA RUMIANTES

Heimilað

- Pasteurella multocida, serotype 6B, strain CECT 962, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain ATCC 33365, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BIOSAN SEPTICEMIA RUMIANTES

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Geit

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.00 50% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

25.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

CZ Vaccines S.A.U.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/05/1988

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CZ Vaccines S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

2942 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/01/2014

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.