

CUNIPRAVAC

Ekki
heimilað

- Pasteurella multocida, serogroup A, strain 267, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain 527, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

CUNIPRAVAC

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kanína

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

4.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 0.50 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

40.00 Antibody microagglutination-lytic reaction / 0.50 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar undir húð:**

-

Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI08AB01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

26/05/1980

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2964 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/11/2024

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.