

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Heimilað

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AB

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í danska
Aðeins fáanlegt í danska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Salfarm Danmark A/S

Dagsetning markaðsleyfis:

12/02/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

61266

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/02/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.