

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Heimilað

- Dichelobacter nodosus, serogroup H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup A, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

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

-

Sauðkind

- Unspecified. 0 dagar

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

QI04AB03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Fáanlegt í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðeins fáanlegt í ítalska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health S.r.l.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/05/1991

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

31/12/2007

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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