

HIPRASUIS-GLÄSSER

Heimilað

- Haemophilus parasuis, serotype 6, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

ХИПРАСУИС-ГЛЕСЕР
HIPRASUIS-GLÄSSER

Virkt efni:

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](#)
2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI09AB07

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Bulgarian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/07/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1930-09.01.2013

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/01/2013

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.

Package Leaflet and Labelling

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