

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

Autorizzato

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PANCLOSTIL-S ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino (agnello)

Ovino (pecora gestante)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.10 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

20.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 percentage protection / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

7.00 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

90.00 percentage protection / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.10 international unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso sottocutaneo:**

-

Ovino (agnello)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Ovino (pecora gestante)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI04AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Hellas LLC

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/01/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CZ Vaccines S.A.U.
Ceva-Phylaxia Zrt.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

8834/12/22-02-2013/K-0170801

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/02/2013

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0120/001

Stati membri interessati:

Grecia Italia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.