

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 potenza relativa / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
-

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

QI09AB

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Salfarm Danmark A/S

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/02/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

61266

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/02/2020

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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