

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Autorizzato

- Haemophilus parasuis, strain IL-1-DEP, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 9, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 1231, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 371, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Choleraesuis, strain 370, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 miliardi di organismi / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 miliardi di organismi / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 miliardi di organismi / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 miliardi di organismi / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.00 miliardi di organismi / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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:

Mintech Co EOOD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/10/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Mintech Co EOOD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2926

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/01/2023

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.

Package Leaflet and Labelling

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