

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Autorizzato

- *Bacillus anthracis*, strain Sterne 34F2, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ваксина против антракс, инжекционна суспензия за коне, магарета, мулета, камили, говеда, биволи, овце, кози и свине

Vaccine against Anthrax, suspension for injection for horses, donkeys, mules, camels, cattle, buffaloes, sheep, goats and pigs

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

asino

cammello

bovini

bufalo

Ovino

Caprino
Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
7.00 log10 colour changing units / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

bufalo

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

Ovino

- carne. 15 LD100 concentration for mice after i.m. injection after 5 days

•

Caprino

- carni e frattaglie. 15 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 15 giorno

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

QI02AE04

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:

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:

Sopharma AD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

12/02/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Sopharma AD

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2173

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/02/2009

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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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