

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

3.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Koncentratas ir tirpiklis injekcinei suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Viščiukas

- All relevant tissues. 0 d.

Leisti po oda:

-

Viščiukas

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos

(ATCvet) kodas:

QI01AD03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Netherlands

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Pateikiama tik Nyderlandų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Intervet Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

19/05/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 2655

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/04/2017

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.