

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Registruotas

- Dichelobacter nodosus, serogroup H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup A, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti po oda:**

-

Avis

- Unspecified. 0 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QI04AB03

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:

Italy

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Italų](#)

Pateikiama tik [Italų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

MSD Animal Health S.r.l.

Rinkodaros leidimo data:

20/05/1991

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Ministry Of Health

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

31/12/2007

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.