

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Registruotas

- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

3.50 tarptautiniai vienetai / 1.00 international unit(s)/dose

Pateikiama tik Anglų

2.50 tarptautiniai vienetai / 1.00 international unit(s)/dose

Pateikiama tik Anglų

2.50 tarptautiniai vienetai / 1.00 international unit(s)/dose

Pateikiama tik Anglų

5.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 international unit(s)/dose

Pateikiama tik Anglų

10.00 tarptautiniai vienetai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Avis

- Pienas. 0 d.
 - Mėsa. 0 d.
-

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

QI04AB05

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Cyprus

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

10/04/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Registracijos numeris:

CY00049V

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/04/2013

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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