

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

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