

OVAX CLOSTRIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Registruotas

- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium novyi, type D, toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium novyi, type D, Inactivated
- Clostridium novyi, type B, Inactivated
- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

OVAX CLOSTRIDIA, ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή και πρόβατα

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 mililitrai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

2.50 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

10.00 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

3.50 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.50 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

7.50 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

30.00 tarptautiniai vienetai / 3.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti po oda:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

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

Pakuotės aprašymas:

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 Portugalų

Registruotojas:

Fatro S.p.A.

Rinkodaros leidimo data:

21/07/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Fatro S.p.A.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

130057/30-11-2022/K-0121601

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/11/2022

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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