

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

Atļautas

- Foot-and-mouth disease virus, serotype O, strain O1 Manisa, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Decivac MKZ DOE emulsie voor injectie

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Kaza (pieaugusi kaza)

Aita

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

6.00 50% aizsardzības deva / 2.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

-

Liellops

- Piens. no withdrawal period zero days
- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

-

Kaza (pieaugusi kaza)

- Piens. no withdrawal period zero days
- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

-

Aita

- Piens. no withdrawal period zero days
- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Piens. no withdrawal period zero days
- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

-

Kaza (pieaugusi kaza)

- Piens. no withdrawal period zero days
- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

-

Aita

- Piens. no withdrawal period zero days
- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. no withdrawal period zero days

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AA04

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Pieejamas tikai [Dutch](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Intervet Nederland B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

22/05/2018

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Intervet International GmbH

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:

REG NL 116656

Atļaujas statusa maiņas datums:

25/03/2020

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.