

PANCLOSTIL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΠΡΟΒΑΤΑ

Atļautas

- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

PANCLOSTIL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΠΡΟΒΑΤΑ

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Aita

Lietošanas veids:

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100.00 Procentiāli aizsargājošā deva / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

2.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

2.50 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

5.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

10.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)

2.00 starptautiskā(s) vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: subkutānai lietošanai:

-

Aita

- Meat and offal, milk. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI04AB01

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 [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Pieejamas tikai [Greek](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieejamas tikai [English](#) [Portuguese](#)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Ceva Hellas LLC

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/11/1983

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Ceva-Phylaxia Zrt.

CZ Vaccines S.A.U.

Atbildīgā iestāde:

National Organization For Medicines

Atļaujas numurs:

24250/10-03-2022/K-0063001

Atļaujas statusa maiņas datums:

9/03/2022

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

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

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

Lietošanas instrukcija

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