

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

Toegelaten

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PANCLOSTIL-S ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

CEVAC CLOSTRIDIUM OVINO

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Lammeren

Drachtige ooien

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

1.10 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

20.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

10.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

5.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

7.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

90.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1.10 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Subcutaan gebruik:**

-

Lammeren

- Meat and offal. 0 day

•

Drachtige ooien

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI04AB01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Hellas LLC

Handelsvergunningsdatum:

15/01/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CZ Vaccines S.A.U.

Ceva-Phylaxia Zrt.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

8834/12/22-02-2013/K-0170801

Datum toelatingswijziging:

21/02/2013

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0120/001

Betrokken lidstaten:

Griekenland Italië

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.