

# Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Autorisert

- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

sau

### Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

0.50 90% beskyttende dose i marsvin / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk

3.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.50 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

5.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 internasjonal(e) enhet(er)/dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

10.00 internasjonal(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Subkutan bruk:**

- 

#### **sau**

- Melk. 0 dag

- Kjøtt. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI04AB05

---

### **Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### **Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Kypros

---

**Tilgjengelig i:**

Kypros

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad (Artikkel 8(3) i Direktiv 2001/83/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

10/04/2013

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkjenningsnummer:**

CY00049V

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

10/04/2013

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.