

AGALAXIN

Autorisert

- Mycoplasma agalactiae, strain S/94, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

AGALAXIN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau
geit

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 internasjonal(e) opasitetenhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

sau

- Slakt. 0 dag

-

geit

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QI04AB

Juridisk status for forsyning:Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:RO

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Romvac Company S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/11/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Romvac Company S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

130034

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/02/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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