

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Autorisert

- Haemophilus parasuis, strain IL-1-DEP, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 9, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 1231, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 371, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Choleraesuis, strain 370, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milliard organismer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milliard organismer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milliard organismer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milliard organismer / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
2.00 milliard organismer / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Mintech Co EOOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/10/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mintech Co EOOD

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2926

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/01/2023

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet and Labelling

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