

Toxicol vet. Injektionsvätska, suspension

Dopuszczony

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Toxicol vet. Injektionsvätska, suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe
Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
13.10 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
122.00 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
15.50 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
14.60 log2 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
350.00 unit(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB08

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Sweden

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Dostępne wyłącznie w szwedzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Animal Health ApS

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/12/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Belgium

Organ odpowiedzialny:

Swedish Medical Products Agency

Numer pozwolenia:

14330

Data zmiany statusu pozwolenia:

1/12/2000

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.