

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Dopuszczony

- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 1, 5 and 13, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Combac E-HP Vet. injektionsvæske, emulsion

Substancja czynna:

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

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Pig

- Meat and offal. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
 - Meat and offal. 0 day
-

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB

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:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Dostępne wyłącznie w [duński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Salfarm Danmark A/S

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/02/2020

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Bioveta a.s.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

61266

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/02/2020

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.