

Susvac Hyo -Inaktywowane komórki Mycoplasma hyopneumoniae do uzyskania odpowiedzi serologicznej u królika nie mniej niż 1 EAU (jednostka aktywności w teście ELISA) Emulsja do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Susvac Hyo -Inaktywowane komórki Mycoplasma hyopneumoniae do uzyskania odpowiedzi serologicznej u królika nie mniej niż 1 EAU (jednostka aktywności w teście ELISA) Emulsja do wstrzykiwań

Substancja czynna:

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 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań / do infuzji

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie domięśniowe:**

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB13

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

Opis opakowania:

Półprzezroczysta butelka o pojemności 25 ml wykonana z polipropylenu, zamknięta korkiem z elastomeru zabezpieczonym aluminiowym kołnierzem i polipropylenowym wieczkiem tamper-proof seal. Pudełko tekturowe zawierające jedną butelkę 25 ml.

Półprzezroczysta butelka o pojemności 100 ml wykonana z polipropylenu, zamknięta korkiem z elastomeru zabezpieczonym aluminiowym kołnierzem i polipropylenowym wieczkiem tamper-proof seal. Pudełko styropianowe zawierające jedną butelkę 100 ml.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

Podmiot odpowiedzialny:

Fatro S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

7/06/2018

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Fatro S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

2789

Data zmiany statusu pozwolenia:

7/06/2018

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta