

Insol Dermatophyton Zawiesina do wstrzykiwań

Dopuszczony

- Trichophyton verrucosum, strain 410, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 551, Inactivated
- Trichophyton equinum, strain 381, Inactivated
- Trichophyton mentagrophytes, strain 1032, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1393, Inactivated
- Microsporum distortum, strain 120, Inactivated
- Microsporum canis, strain 1311, Inactivated
- Nannizzia gypsea, strain 59, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Insol Dermatophyton Zawiesina do wstrzykiwań

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](#)

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

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

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

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI05AQ02

QI06AQ01

QI07AQ01

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:

Butelki ze szkła (klasa hydrolityczna I) o pojemności 2 ml zamknięta korkiem bromobutylovym i kapslem aluminiowym, zawierająca szczepionkę w postaci zawiesiny w ilości 2 ml. Butelki umieszczona są w pudełku tekturowym zawierającym 5 butelek.

Butelki ze szkła (klasa hydrolityczna I) o pojemności 5 ml zamknięta korkiem bromobutylovym i kapslem aluminiowym, zawierająca szczepionkę w postaci zawiesiny w ilości 5 ml. Butelki umieszczona są w pudełku tekturowym zawierającym 5 butelek.

Butelka ze szkła (klasa hydrolityczna I) o pojemności 2 ml zamknięta korkiem bromobutylovym i kapslem aluminiowym, zawierająca szczepionkę w postaci zawiesiny w ilości 2ml. Butelka umieszczona jest w pudełku tekturowym zawierającym 1 butelkę.

Butelka ze szkła (klasa hydrolityczna I) o pojemności 5 ml zamknięta korkiem bromobutylovym i kapslem aluminiowym, zawierająca szczepionkę w postaci zawiesiny w ilości 5 ml. Butelka umieszczona jest w pudełku tekturowym zawierającym 1 butelkę.

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

29/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1405

Data zmiany statusu pozwolenia:

29/04/2004

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta