

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Dopuszczony

- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Immunoglobulins against Clostridium tetani toxin, Equine
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

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 podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

0.50 90% protective dose in guinea pig / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 international unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

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

-

Sheep

- Milk. 0 day

- Meat. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI04AB05

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 grecki angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Cyprus

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

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 portugalski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/04/2013

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numer pozwolenia:

CY00049V

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/04/2013

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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