

MGVAX

- Mycoplasma gallisepticum, strain S6, Inactivated

Niedopuszczony do
obrotu

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

MKBAKC

MGVAX

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

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
9.00 billion colony forming units / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AB03

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski
Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/02/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2019

Data zmiany statusu pozwolenia:

23/07/2023

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.