

Toxicol Vet. injektionsvæske, suspension

Autorizat

- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F6
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ac
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F5
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Escherichia coli, fimbrial adhesin F4ab

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Toxicol Vet. injektionsvæske, suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

14.60 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

13.10 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

350.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

13.10 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

15.50 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

350.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

15.50 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

12.20 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

12.20 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

300.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

14.60 unitate(i) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

•

Porc

- Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB08

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Animal Health ApS

Data autorizației de comercializare:

4/11/1980

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Burgwedel Biotech GmbH

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

10330

Data modificării statusului autorizației:

4/11/1980

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.