

AGALAX TRES SUSPENSION INYECTIONABLE

Autorizat

- Mycoplasma agalactiae, strain N84, Inactivated
- Mycoplasma capricolum, strain 27343, Inactivated
- Mycoplasma mycoides, subsp. mycoides, strain HH, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

AGALAX TRES SUSPENSION INYECTIONABLE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
20.00 antibody unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
20.00 antibody unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
20.00 antibody unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AB

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 Croată Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în Spaniolă

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Syva S.A.

Data autorizației de comercializare:

21/10/1975

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2568 ESP

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2012

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 această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.