

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Autorizat

- Dichelobacter nodosus, serogroup H, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup G, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup F, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup E, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup D, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup C, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B2, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serotype B1, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, serogroup A, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

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](#)

Specia țintă:

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

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

-

Oaie

- Nespecificat. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AB03

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:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

MSD Animal Health S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

20/05/1991

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

31/12/2007

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

Documente

Combined File of all Documents

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