

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

Autorizat

- Clostridium chauvoei, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium tetani, antitoxin
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, beta toxoid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dialuene P ενέσιμο εναιώρημα για πρόβατα

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](#)

Specia țintă:

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

0.50 90% protective dose în guinea pig / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

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

Disponibile numai în Engleză

10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Lapte. 0 zi

- Carne. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AB05

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](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Cyprus

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

10/04/2013

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numărul autorizației:

CY00049V

Data modificării statusului autorizației:

10/04/2013

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