

File downloaded on 2025-12-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000100030>

Vetokehl Nig D5

Autorizat

- ASPERGILLUS NIGER E VOLUMINE CELLULAE (LYOPHIL., STERIL.) D5

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Vetokehl Nig D5

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Animale mici

Păsări de curte

Câine

Capră

Oaie

Cal

Pisică

Porc

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
1.00 mililitru(i) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

22/04/1988

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

9928.00.01

Data modificării statusului autorizației:

15/08/2011

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

Documente

Prospectul

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