

ANERO ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizat

- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

ANERO ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substanța activă:

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](#)

2.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

10.00 unități internaționale / 1.00 mililitru(i)

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

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Oaie

- Carne și organe, lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI04AB01

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:

Greece

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

20/10/1978

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva-Phylaxia Zrt.

CZ Vaccines S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

24249/09-03-2022/K-0006601

Data modificării statusului autorizației:

8/03/2022

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