

ETADEX SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS Y BOVINO

Oprávněný

- Rabies virus, strain Flury LEP, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

ETADEX SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PERROS, GATOS Y BOVINO

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

-

Dog

-

Cat

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI07AA02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Available in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

1/10/1986

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

CZ Vaccines S.A.U.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

2855 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

18/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055538>