

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Pedivax, emulsione iniettabile per ovini

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

10.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Subkutánne použitie:**

-

Sheep

- Unspecified. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI04AB03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliany

Opis balenia:

Dostupné len v [Taliany](#)

Dostupné len v [Taliany](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

MSD Animal Health S.r.l.

Dátum registrácie lieku:

20/05/1991

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/12/2007

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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