

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Oprávněný

- Haemophilus parasuis, strain IL-1-DEP, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 9, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain 1231, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain 371, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Choleraesuis, strain 370, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

MULTIVAC PSG инжекционна емулсия за свине

Účinná látka:

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:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Portugalsky](#)

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

2.00 billion organisms / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB

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:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Mintech Co EOOD

Dátum registrácie lieku:

8/10/2019

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Mintech Co EOOD

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-2926

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/01/2023

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Package Leaflet and Labelling

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