

SYVAYESKY-ACUOSO LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PORCINO

Godkänd

- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SYVAYESKY-ACUOSO LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN INYECTABLE PARA PORCINO

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (slaktsvin)

Svin (smågris)

Svin (avelssvin)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Nasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
6.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin (slaktsvin)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin (avelssvin)

- Meat and offal. 0 dygn

Nasal användning:

-

Svin (slaktsvin)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin (smågris)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Svin (avelssvin)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AD01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Tillgänglig i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Syva S.A.

Godkännandedatum:

10/05/1990

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2572 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/06/2012

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.