

PANCLOSTIL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΠΡΟΒΑΤΑ

Godkänd

- Clostridium chauvoei, Inactivated
- Clostridium tetani, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Produkstens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PANCLOSTIL ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ ΓΙΑ ΠΡΟΒΑΤΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 Percentage protective dose / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Får

- Meat and offal, milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI04AB01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Finns tillgänglig endast på [grekiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [portugisiska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Hellas LLC

Godkännandedatum:

16/11/1983

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva-Phylaxia Zrt.

CZ Vaccines S.A.U.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

24250/10-03-2022/K-0063001

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/03/2022

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.