

RISPOVAL Pasteurella

Registrováno

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, capsular antigen
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, leucotoxoid

Identifikace přípravku

Název léčiva:

RISPOVAL Pasteurella

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

345.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

•

Skot

- Maso. 0 day
- Mléko. 0 day

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. 0 day
 - Mléko. 0 day
-

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AB04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

27/09/2000

Výrobní místa s propouštění šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

322a/94

Datum změny stavu registrace:

11/05/2010

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.