

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Ikke
autoriseret

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain NL1042, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

6000.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)/dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AB13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Elanco GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

30/04/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/02/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet