

# RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Autoriseret

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, strain PMSA, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain PMSD, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

So

Sopolt

### Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)  
2.00 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)  
32.00 slow agglutination test unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Subkutan anvendelse:

- 

#### So

- Meat and offal. 0 dag

- 

#### Sopolt

- Meat and offal. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AB04

---

### Udleveringsbestemmelse:

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

---

### Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

### Autoriseret i:

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

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

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

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Fatro S.p.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

25/08/2003

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Fatro S.p.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Ministry Of Health

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

25/08/2003

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.