

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor runderen

Nicht
autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor runderen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

200.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

345.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period nul dagen

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB04

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis B.V.

Zulassungsdatum:

28/04/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 8661

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/09/2025

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.