

Risposal 4

Εγκεκριμένο

- Bovine herpesvirus 1, strain Cooper, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Risposal 4

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#)

Είδος-στόχος:

Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 log₂ serum neutralising unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log₂ serum neutralising unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log₂ serum neutralising unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 5.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Μόσχος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AH

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Πορτογαλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Portugal Lda.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

1/09/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

N723/03DGV

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

1/08/2017

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.