

ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

Volitatud

- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B and D, epsilon toxoid

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

lammas

Manustamisviis:

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

80.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

400.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

400.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

80.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Subkutaanne:

•

veis

- piim. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

•

lammas

- piim. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI02AB01

QI04AB01

Ravimi kuuluvus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Rumeenia

Saadaval:

Rumeenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Romanian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Romanian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Romanian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Müügiloa kuupäev:

1/06/2004

Partii vabastamise tootmiskohad:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Vastutav asutus:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Müügiloa number:

150404

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

2/05/2022

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.