

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor niet-melkgevende runderen

Valtuutettu

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

Product identification

Lääkkeen nimi:

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor niet-melkgevende runderen

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Antoreitti:

Lihakseen

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)
2196.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain [English](#)
10208.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektiokuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten

Withdrawal period by route of administration:

Lihakseen:

. Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Ihon alle:

. Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI02AB04

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

28/04/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Vastuullinen viranomainen:

Medicines Evaluation Board

Myyntiluvan numero:

REG NL 8661

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

9/04/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059240>