

RHINANVAC CERDOS

Ei
myönnetty

- Pasteurella multocida, serogroup D, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain P-934, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A2, strain NCTC 9380, Inactivated
- Mycoplasma hyopneumoniae, strain VMRI-11, Inactivated
- Haemophilus parasuis, strain NCTC 4557, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain S-4212, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

RHINANVAC CERDOS

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Sika

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AB

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Syva S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

14/11/1985

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Syva S.A.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

2879 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

18/12/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.