

Rispoval Pasteurella

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Rispoval Pasteurella

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta (vasikka)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Saatavissa vain kielillä [English](#)

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

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AB04

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Saatavissa vain kielillä [Portuguese](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Portugal Lda.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/09/2003

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Vastaava viranomainen:

Directorate General For Food And Veterinary

Myyntilupanumero:

N724/03 DGV

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/01/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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