

Pneumovac Suspension for Injection for Cattle

Autorisé

- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Pneumovac suspension for injection for cattle

Pneumovac Suspension for Injection for Cattle

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
 - Lait. 0 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AL04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Animal Health Distributors Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/12/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bioveta a.s.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 51609/4000

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/08/2022

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0638/001

États membres concernés:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047491>