# Pneumovac Suspension for Injection for Cattle



- 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 <u>Anglais</u> Disponible uniquement en <u>Anglais</u> Disponible uniquement en Anglais

# **Espèces cibles:**

**Bovins** 

# Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

# Informations sur le produit

#### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 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):

0102AL04

#### **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

# 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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <a href="https://www.adrreports.eu/vet">www.adrreports.eu/vet</a>

# **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