

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Non autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

6000.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AB13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Elanco GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

30/04/2004

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

Laboratorios Syva S.A.

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/02/2024

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084953>