

Rispoval RS

Autorisé

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rispoval RS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.50 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period
zero days

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

QI02AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Disponible uniquement en Dutch

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/06/1999

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 1467

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/09/2014

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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