

RESPIBOV

Nije
odobreno

- Bovine herpesvirus 1, strain Colorado, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain Singer, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, strain Salamanca, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain Dario, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

RESPIBOV

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

8.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

32.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

64.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

80.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

80.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

suspencija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AL

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Opis paketa:

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dostupan samo u španjolski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Syva S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/08/1994

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Syva S.A.

Nadležno tijelo:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Broj odobrenja:

2862 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

17/02/2023

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.