

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor runderen

Nem engedélyezett

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, capsular antigen
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, leucotoxoid

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor runderen

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

345.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenziós injekcióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AB04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Zoetis B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/04/1997

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Zoetis Belgium

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 8661

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/09/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.