

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

Ekki
heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period
nul dagen

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period
nul dagen

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AB04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/04/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium SA

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 8661

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/09/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.