

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Ekki
heimilað

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain NL1042,
Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI09AB13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðeins fáanlegt í ungverska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Elanco GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

30/04/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Syva S.A.

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/02/2024

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