

Rispoval RS

Viðurkennt

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live

Product identification

Heiti lyfs:

Rispoval RS

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

316228.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:**

- **Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf):

QI02AD04

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Holland

Áletrun:

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Aðeins í boði í [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

16/06/1999

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 1467

Dagsetning leyfisbreytingar:

3/09/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090047>