

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Autorizzato

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, strain PMSA, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain PMSD, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (scrofa)

Suino (scrofetta)

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 microgrammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 percentage protection / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

80.00 percentage protection / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

32.00 slow agglutination test unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Suino (scrofa)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Suino (scrofetta)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

CONFEZIONE DA 1 FLACONE DA 100 ML (50 DOSI) IN POLIPROPILENE

CONFEZIONE DA 1 FLACONE DA 100 ML (50 DOSI) IN VETRO

CONFEZIONE DA 1 FLACONE DA 20 ML (10 DOSI) IN POLIPROPILENE

CONFEZIONE DA 1 FLACONE DA 20 ML (10 DOSI) IN VETRO

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/08/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/08/2003

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti