

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Neautorizuotas

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain NL1042, Inactivated

Product identification

Vaisto pavadinimas:

RespiSure EU vakcina A.U.V.

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik English

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

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

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AB13

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Hungarian](#)

Pateikiama tik [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Elanco GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Syva S.A.
Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/02/2024

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084953>