

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Nav
atļautas

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

3.00 log2 seruma neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

100000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

100000.00 šūnu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

3.00 log2 seruma neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Deva

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un suspensija suspensijas injekcijām pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Visi attiecīgie audi. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AH

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - jaunai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Belgium

Tirdzniecības atļaujas datums:

3/05/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Atļaujas numurs:

130194

Atļaujas statusa maiņas datums:

15/09/2016

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

FR/V/0146/001/MR

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.