

RESPIBOV

Nav atļautas

- Bovine herpesvirus 1, strain Colorado, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain Singer, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, strain Salamanca, Inactivated
- Pasteurella multocida, strain Dario, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

RESPIBOV

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

8.00 seruma neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

32.00 seruma neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

64.00 seruma neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

80.00 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 1.00 Deva

Farmaceitiskā forma:

Suspensija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

-

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AL

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

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

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Syva S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/08/1994

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Syva S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Atļaujas numurs:

2862 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/02/2023

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.

Lietošanas instrukcija

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

Marķējuma teksts

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