

Rispoval RS

Pilnvarots

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live

Product identification

Zāļu nosaukums:

Rispoval RS

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)
316228.00 vienība(s) / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Liofilizāts injekciju suspensijas pagatavošanai

Withdrawal period by route of administration:

intramuskulārai lietošanai:

- **Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI02AD04

Piegādes juridiskais statuss:

Pieejams tikai [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

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

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Dutch](#)

Pieejams tikai [Dutch](#)

Pieejams tikai [Dutch](#)

Pieejams tikai [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

16/06/1999

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Zoetis Belgium

Atbildīgā iestāde:

Medicines Evaluation Board

Atļaujas numurs:REG NL 1467

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:3/09/2014

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

Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

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

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