

Pneumovac Plus Suspension for Injection for Cattle

Geautoriseerd

- Bovine respiratory syncytial virus, strain BIO-24, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain BIO-23, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain DSM 5283, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus, strain BIO-25, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Pneumovac Plus suspension for injection for cattle

Pneumovac Plus Suspension for Injection for Cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AL04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Animal Health Distributors Limited

Marketing authorisation date:

17/12/2020

Productielocaties partijvrijgifte:

Bioveta a.s.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

Vm 51609/4001

Wijzigingsdatum status toelating:

23/08/2022

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0639/001

Betrokken lidstaten:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047538>