

# BIOSAN SEPTICEMIA RUMIANTES

Toegelaten

- Pasteurella multocida, serotype 6B, strain CECT 962, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain ATCC 33365, Inactivated

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

BIOSAN SEPTICEMIA RUMIANTES

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Schaap

Geit

**Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.00 50% Protective Dose / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

25.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Schaap**

- Meat and offal. 0 day

- 

**Geit**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AB04

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Spanje

---

**Beschikbaar in:**

Spanje

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Spaans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

20/05/1988

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

2942 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/01/2014

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

**Bijsluiter**

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

**Etikettering**

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