

# RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Toegelaten

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, strain PMSA, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain PMSD, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Vrouwelijke varkens

Jonge vrouwelijke varkens

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

## Productgegevens

### Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.00 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

32.00 slow agglutination test unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

### Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

---

### Wachtijd per toedieningsweg:

#### Subcutaan gebruik:

- 

#### **Vrouwelijke varkens**

- Meat and offal. 0 day

- 

#### **Jonge vrouwelijke varkens**

- Meat and offal. 0 day

---

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

:

QI09AB04

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### Vergunningsstatus:

Valid

---

### Toegelaten in:

Italië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

Alleen beschikbaar in [Italiaans](#)

---

## 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](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Fatro S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

25/08/2003

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Fatro S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Datum toelatingswijziging:**

25/08/2003

---

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

## Documenten

Combined File of all Documents

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