

RESPIBOV

Ikke
autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RESPIBOV

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

8.00 serumnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

32.00 serumnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

64.00 serumnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

80.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

80.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Bare tilgjengelig i [Spansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Syva S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/08/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

2862 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/02/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.