

# RISPOVAL PASTEURELLA

Autorisert

- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain NL 1009, capsular antigen

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

RISPOVAL PASTEURELLA

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

storfe

**Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

545.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

**Subkutan bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI02AB04

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

IT

---

**Tilgjengelig i:**

IT

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Italia S.r.l

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/06/1997

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium SA

---

**Ansvarlig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkjenningsnummer:**

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/06/2007

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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