

RINIPRAVAC-DT

Não autorizado

- Pasteurella multocida, serogroup D, toxoid
- Bordetella bronchiseptica, strain 833CER, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

RINIPRAVAC-DT

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

65.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

64.00 reação lítica de microaglutinação de anticorpo / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig (female)

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (male for reproduction)

- Meat and offal. 0 dia

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB04

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/01/1988

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2487 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

14/11/2024

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.