

RISPOVAL PASTEURELLA LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RISPOVAL PASTEURELLA LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

200.00 relative unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

345.00 relative unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AB04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în [Franceză](#)
Disponibile numai în [Franceză](#)
Disponibile numai în [Franceză](#)
Disponibile numai în [Franceză](#)
Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis France

Data autorizației de comercializare:

9/07/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/8411249 3/1999

Data modificării statusului autorizației:

9/07/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.