

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.00 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

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

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Pig (female)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB04

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

25/08/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/08/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.