

RESPIBOV

Ni odobreno

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

RESPIBOV

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

8.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

32.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

64.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

80.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Na voljo samo v English

80.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AL

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Syva S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/08/1994

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Syva S.A.

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2862 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/02/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.