

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor runderen

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

Rispoval Pasteurella, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor emulsie voor injectie voor runderen

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

200.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

345.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. no withdrawal period
nul dagen

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI02AB04

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

28/04/1997

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja :

REG NL 8661

Datum spremembe statusa dovoljenja:

9/04/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059240>