

ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

Pooblašćeno

- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype B, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype C, Inactivated
- Clostridium perfringens, serotype D, Inactivated
- Clostridium perfringens, type A and C, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type B, C and D, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B and D, epsilon toxoid

Product identification

Ime zdravila:

ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

Ućinkovina:

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](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Product details**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

80.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

400.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

400.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

80.00 Infectious unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

2.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Suspenzija za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Subkutana uporaba:****• govedo**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

• Sheep

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI02AB01

QI04AB01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Romania

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

2/06/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja :

150404

Datum spremembe statusa dovoljenja:

3/05/2022

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027539>