

Rhiniseng (--)- Suspension for injection

Auktoriserad

- Bordetella bronchiseptica, strain 833CER, Inactivated
- Pasteurella multocida, serotype D, dermonecrotic toxin, recombinant

Product identification

Läkemedlets namn:

Rhiniseng (--)- Suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin (sugga)

Svin (gylta)

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:9.8 BbCC Reference:Ph Eur Index:0

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Presentation_strength:≥ 1 MED63 Reference:Ph Eur Index:1

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

•

Svin (sugga)

- Not applicable. 0 dygn Zero days

•

Svin (gylta)

- Not applicable. 0 dygn Zero days

•

Svin

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB04

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra, S.A.

Marketing authorisation date:

16/09/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/09/2010

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 5/02/2024

Ladda ner

ema-puar-rhiniseng-v-160-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000914>