

RESPIBOV

Ej godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RESPIBOV

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

8.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

32.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

64.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

80.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

80.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Syva S.A.

Godkännandedatum:

10/08/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

2862 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/02/2023

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.