

ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

Auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

ROMPERVAC 4+, suspensie injectabilă

Aktiv substans:

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](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Administreringsväg:

Subkutan användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Finns tillgänglig endast på [English](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Subkutan användning:

- **Nöt**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

- **Får**

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB01

QI04AB01

Rättslig status för tillhandahållande:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Available in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Marketing authorisation date:

2/06/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

150404

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/05/2022

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

Documents

Produktresumé

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

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