

RISPOVAL Pasteurella

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RISPOVAL Pasteurella

Aktiv substans:

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](#)

345.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

200.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Subkutan användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AB04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

27/09/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium SA

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

322a/94

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/05/2010

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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