

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Godkänd

- Pasteurella multocida, toxoid
- Pasteurella multocida, serogroup A, strain PMSA, Inactivated
- Pasteurella multocida, serogroup D, strain PMSD, Inactivated
- Bordetella bronchiseptica, strain F236, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RINI-SUIVAX T sospensione iniettabile per suini

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (sogris)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#)

[franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)

[Norwegian](#)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
2.00 microgram(s) / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
80.00 percentage protection / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
32.00 slow agglutination test unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Svin (sogris)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Pig (young female)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB04

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

25/08/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/08/2003

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.