

File downloaded on 2026-05-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000061923>

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Разрешен

- Bovine herpesvirus 1, strain Difivac gE gene-deleted, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

говеда за месо

теле

юница

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

•

говеда

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

говеда за месо

- Meat and offal. 0 day

•

теле

- Meat and offal. 0 day

•

юница

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски

Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

28/10/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

497a/93

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/12/2009

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0021/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.