

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 Inactivatum, para suspensão injetável para bovinos
Risposal 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 Portugal Lda.

Дата на разрешение за търговия:

13/03/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

865/13RIVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/03/2013

Референтна държава членка:

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

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