

Rispoval IBR-Marker Vivum, Lyophilisate and diluent for suspension for injection for cattle

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rispoval IBR-Marker Vivum, Lyophilisate and diluent for suspension for injection for cattle

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Skot (v žíru)

Skot (tele)

Skot (jalovice)

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Nosní podání

Nosní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Nosní podání:

-

Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

-

Skot (v žíru)

- Maso. 0 day

-

Skot (tele)

- Maso. 0 day

-

Skot (jalovice)

- Maso. 0 day

-

Cattle (suckling calf)

- Maso. 0 day

Nosní podání:

-

Skot

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

•

Skot (v žíru)

- Maso. 0 day

•

Skot (tele)

- Maso. 0 day

•

Skot (jalovice)

- Maso. 0 day

•

Cattle (suckling calf)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

28/10/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

496a/93

Datum změny stavu registrace:

11/12/2009

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0022/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Nizozemsko](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#) [Slovensko](#) [Slovinsko](#) [Španelsko](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.