

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

Autorizovaný

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain Difivac gE gene-deleted, Live

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

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

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai galvijams

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

### **Cílové druhy zvířat:**

Skot

Skot (v žíru)

Skot (tele)

Skot (jalovice)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

### **Způsob podání:**

Nosní podání

Nosní podání

## Product details

### Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

10000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### 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-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI02AD01

---

**Právní status výdeje:**

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Litva

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Belgium

---

**Marketing authorisation date:**

26/06/2008

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Zoetis Belgium

---

**Odpovědný orgán:**

State Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**LT/2/08/1795/002-003

---

**Datum změny stavu registrace:**21/11/2009

---

**Referenční členský stát:**Německo

---

**Číslo postupu:**DE/V/0022/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Česko

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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

RV1795.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063013>