

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle
Rispoval IBR-Marker Inactivatum, suspension injectable pour bovins

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot
Skot (v žíru)
Skot (tele)
Skot (jalovice)

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

• **Skot**

- Mléko. 0 day

- Maso. 0 day

• **Skot (v žíru)**

- Maso. 0 day

• **Skot (tele)**

- Maso. 0 day

• **Skot (jalovice)**

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AA03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Lucembursko

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:

18/10/1995

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Odpovědný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V 087/96/01/0475

Datum změny stavu registrace:

18/10/1995

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0021/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie 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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061925>