

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Nasal anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Nasal anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AD01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

26/05/2015

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

UP/I-322-05/22-01/374

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/03/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.