

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla bydła

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Rind, zur Fleischproduktion

Saugkalb

Färse

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

nasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

nasale Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Rind, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Färse

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Cattle (suckling calf)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

nasale Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Rind, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Färse

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Cattle (suckling calf)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AD01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

21/11/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1873

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/11/2008

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0022/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Ungarn Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien
Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet