

# RISPOVAL IBR-Marker vivum

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

RISPOVAL IBR-Marker vivum

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Rind, zur Fleischproduktion

Saugkalb

Färsen

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](#)

1000000.00 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:**

Deutschland

---

**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 Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

28/10/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zulassungsnummer:**

496a/93

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/12/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/11/2025

Herunterladen