

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

Nicht  
autorisiert

- 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, Лиофилизат и разтворител за супензия за инжектиране за говеда

---

### **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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QI02AD01

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Bulgarien

---

**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 Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

31/01/2010

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-1294

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/04/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0022/001

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.