

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 суспензия 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AD01

Abgaberegulierung:

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

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.