

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, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

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

intramuskuläre 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

intramuskuläre 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:

Tschechische Republik

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 Ceska Republika s.r.o.

Zulassungsdatum:

26/11/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/049/08-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/02/2023

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.

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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