

# 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

Färse

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 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:**

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](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.

### 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.