

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Rispoval IBR-Marker Inactivatum, suspension injectable pour bovins

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Rind, zur Fleischproduktion

Saugkalb

Färse

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

subkutane 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
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AA03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Luxemburg

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

18/10/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

V 087/96/01/0475

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/10/1995

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0021/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Frankreich Ungarn Irland
Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061925>