

# Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle  
RISPOVAL IBR – Marker inactivatum, Injekční suspenze

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind  
Rind, zur Fleischproduktion  
Saugkalb  
Färsen

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### 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

---

### Abgaberegulierung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

**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:**

97/044/08-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/11/2008

---

**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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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.

Combined File of all Documents

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