

Rispoval IBR-Marker Vivum, Lyophilisate and diluent for suspension for injection for cattle

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Rispoval IBR-Marker Vivum, Lyophilisate and diluent for suspension for injection for cattle

Rispoval IBR-Marker Vivum, lyophilisat et solvant pour suspension injectable pour bovins

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Βοοειδή κρεοπαραγωγής

Μόσχος

Δαμαλίδα

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά Ισπανικά Δανέζικα Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Ουγγρικά Ολλανδικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Ρινική χρήση
Ρινική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ρινική χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Δαμαλίδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ρινική χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Βοοειδή κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Μόσχος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Δαμαλίδα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AD01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Luxembourg

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Belgium

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/10/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health And Social Security

Αριθμός έγκρισης:

V 087/96/01/0476

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/10/1995

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0022/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.