

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

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

RISPOVAL IBR-MARKER VIVUM, liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za govedo

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

veis (lihaveis)

veis (vasikas)

veis (lehmnullikas)

veis (imev vasikas)

Manustamisviis:

Nasaalne

Nasaalne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Nasaalne:

-

veis

- piim. 0 day
- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lihaveis)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lehmullikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (imev vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Nasaalne:

-

veis

- piim. 0 day

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lihaveis)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (lehmullikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

-

veis (imev vasikas)

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI02AD01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium

Müügiloa kuupäev:

9/09/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Belgium

Vastutav asutus:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Müügiloa number:

MR/V/0304/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/09/2008

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloomenetluse number:

DE/V/0022/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Tšehhi Eesti Ungari Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg
Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.