

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Volitatud

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain Difivac gE gene-deleted, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle
Rispoval IBR-Marker Inactivatum, suspension injectable pour bovins

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis
veis (lihavais)
veis (vasikas)
veis (lehmmullikas)

Manustamisviis:

Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Subkutaanne:

• **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

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AA03

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Luksemburg

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Partii vabastamise tootmiskohad:

Zoetis Belgium

Vastutav asutus:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Authorisation number:

V 087/96/01/0475

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

18/10/1995

Viiteliikmesriik:

Saksamaa

Müügiloamenetluse number:

DE/V/0021/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Tšehhi Eesti Prantsusmaa Ungari Iirimaa Itaalia Läti
Leedu Luksemburg Malta 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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

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