

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

Ei
myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

RISPOVAL IBR – Marker vivum, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä English

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Nauta (lihakarja)

Nauta (vasikka)

Nauta (hieho)

Nauta (imevä vasikka)

Antoreitti:

Nenään

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektionestettä varten, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Nenään:

-

Nauta

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Nauta (lihakarja)

- Meat and offal. 0 day

-

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 0 day

-

Nauta (hieho)

- Meat and offal. 0 day

-

Nauta (imevä vasikka)

- Meat and offal. 0 day

Lihakseen:

-

Nauta

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Nauta (lihakarja)

- Meat and offal. 0 day

•

Nauta (vasikka)

- Meat and offal. 0 day

•

Nauta (hieho)

- Meat and offal. 0 day

•

Nauta (imevä vasikka)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AD01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/11/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Belgium

Vastaava viranomainen:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Myyntilupanumero:

97/049/08-C

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/02/2023

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

DE/V/0022/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäälyysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.