

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

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

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

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai galvijams

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Dýrategundir:

Nautgripir

Nautgripir (til kjötframleiðslu)

Nautgripir (kálfur)

Nautgripir (ung kýr)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Íkomuleið:

Til notkunar í nef

Til notkunar í nef

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í nef:

- **Nautgripir**

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Nautgripir (til kjötframleiðslu)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Nautgripir (ung kýr)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Cattle (suckling calf)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í nef:

- **Nautgripir**

- Mjólk. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Nautgripir (til kjötframleiðslu)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- **Nautgripir (ung kýr)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• Cattle (suckling calf)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AD01

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Áletrun:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Aðeins fánlegt í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/08/1795/002-003

Dagsetning leyfisbreytingar:

21/11/2009

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Númer verkferlis:

DE/V/0022/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Tékkland Eistland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Malta Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

RV1795.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063013>