

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Mhux
awtorizzat

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

RISPOVAL IBR MARKER INACTIVATUM SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS(11215)

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi Ingliz

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Disponibbli biss fi Bulgaru Spanjol Ċek Daniż Ġermaniż Estonjan Grieg Ingliz Franciż Taljan Latvjan Litwan Ungeriz Olandiż Rumen Sloven Finlandiż Żvediż Iżlandiż Norwegian

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal taħt il-ġilda:**

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (heifer)

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AA03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Bażi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis France

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/03/1995

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zoetis Belgium SA

Awtorità responsabbli:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

FR/V/6193958 1/1995

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

20/09/2024

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

DE/V/0021/001

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Package Leaflet and Labelling

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.