

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

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Vleesrunderen

Kalveren

Pinken

Gezoogde kalveren

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Nasaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Nasaal gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Vleesrunderen

- Meat and offal. 0 day

-

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

-

Pinken

- Meat and offal. 0 day

-

Gezoopte kalveren

- Meat and offal. 0 day

Nasaal gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

Vleesrunderen

- Meat and offal. 0 day

•

Kalveren

- Meat and offal. 0 day

•

Pinken

- Meat and offal. 0 day

•

Gezoopte kalveren

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

28/10/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

496a/93

Datum toelatingswijziging:

11/12/2009

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0022/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Tsjechië Estland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.