

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

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Vleesrunderen

Kalveren

Pinken

Gezoogde kalveren

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Nasaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

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

- **Gezooigde 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

• Gezoogde kalveren

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AD01

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Litouwen

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Toelatingsnummer:

LT/2/08/1795/002-003

Wijzigingsdatum status toelating:

21/11/2009

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

DE/V/0022/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Tsjechië Estland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Malta Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië
Spanje Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

RV1795.pdf