

Rispoval IBR-Marker Vivum

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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

Rispoval IBR-Marker Vivum Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Rispoval IBR-Marker Vivum Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Rispoval IBR-Marker Vivum Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Vleesrunderen

Kalveren

Pinken

Gezoogde kalveren

Toedieningsweg:

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

-

Gezoogde 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:

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

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:België

Beschikbaar in:België

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 Belgium

Handelsvergunningsdatum:

18/10/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium SA

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V171516

Datum toelatingswijziging:

18/10/1995

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

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)