

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

RISPOVAL IBR-MARKER VIVUM, liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za govedo

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

-

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:

Slovenië

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:

9/09/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

MR/V/0304/001

Datum toelatingswijziging:

9/09/2008

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

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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