

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle
RISPOVAL IBR - Marker inactivatum, Injekční suspenze

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Vleesrunderen
Kalveren
Pinken

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Subcutaan 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
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AA03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

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 Ceska Republika s.r.o.

Handelsvergunningsdatum:

26/11/2008

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/044/08-C

Datum toelatingswijziging:

26/11/2008

Rapporterende lidstaat:

Duitsland

Procedurenummer:

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Tsjechië Estland Frankrijk Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta 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.

Combined File of all Documents

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