

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000063009>

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kjøttfe

kalv

kvige

diende kalv

Administrasjonsvei:

Nasal bruk

Nasal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Nasal bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

-

kjøttfe

- Slakt. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

kvige

- Slakt. 0 dag

-

diende kalv

- Slakt. 0 dag

Nasal bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

•

kjøttfe

- Slakt. 0 dag

•

kalv

- Slakt. 0 dag

•

kvige

- Slakt. 0 dag

•

diende kalv

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

28/10/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

496a/93

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/12/2009

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0022/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG CZ EE HU Irland IT LV LT LU NL PL PT RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.