

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

RISPOVAL IBR- Marker Vivum lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

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:

SI

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 Ceska Republika s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/11/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/037/MR/08-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/11/2008

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

Preparatomtale

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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