

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 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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

kjøttfe

kalv

kvige

diende kalv

Administrasjonsvei:

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:

BE

Tilgjengelig i:

BE

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 Belgium

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/10/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V171516

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/10/1995

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.

Pakningsvedlegg

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

Merking

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