

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Nasal bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Nasal bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 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:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Bare tilgjengelig i Kroatisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/05/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/22-01/374

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/03/2024

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.