

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

RISPOVAL IBR-MARKER INACTIVATUM, suspenzija za injiciranje za govedo

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)

Slovensky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

-

Cattle (heifer)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AA03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

1/07/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

MR/V/0303/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/07/2008

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0021/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Bulharsko Česko Estónsko Francúzsko Maďarsko Írsko Taliansko
Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.