

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla bydła

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Nöt (för köttproduktion)

Nöt (kalv)

Nöt (kviga)

Nöt (diande kalv)

Administreringsväg:

Nasal användning

Nasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Nasal användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (för köttproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (kviga)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Nöt (diande kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

Nasal användning:

-

Nöt

- Milk. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt (för köttproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt (kviga)

- Meat and offal. 0 dygn

•

Nöt (diande kalv)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AD01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Godkännandedatum:

21/11/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1873

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/11/2008

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0022/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Bulgarien Tjeckien Estland Ungern Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet