

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

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

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

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai galvijams

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (för köttproduktion)

Nöt (kalv)

Nöt (kviga)

Nöt (diande kalv)

Administreringsväg:

Nasal användning

Nasal användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English

10000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/08/1795/002-003

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/11/2009

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Förfarandenummer:

DE/V/0022/001

Berörda medlemsstater:

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

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

RV1795.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063013>