

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

Ej
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, Лиофилизат и разтворител за суспензия за инжектиране за говеда

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:

Övergiven

Godkänd i:

Bulgarien

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 Belgium

Godkännandedatum:

31/01/2010

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-1294

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/04/2024

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0022/001

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel och märkning

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