

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

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

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

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Bovino de carne

Terneros

Novillas

Terneros lactantes

### **Vía de administración:**

Vía nasal

Vía nasal

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

10000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía nasal:

- 

##### **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Bovino de carne**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Novillas**

- Meat and offal. 0 Día

- 

##### **Terneros lactantes**

- Meat and offal. 0 Día

#### Vía nasal:

- 

##### **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Bovino de carne**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Novillas**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Terneros lactantes**

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AD01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Disponible en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Belgium

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/06/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/08/1795/002-003

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

21/11/2009

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0022/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Hungría Irlanda Italia Letonia  
Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

RV1795.pdf