

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, liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za govedo

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:

Eslovenia

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:

9/09/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

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

Número de autorización:

MR/V/0304/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/09/2008

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

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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