

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Bovino de carne
Terberos
Novillas

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.01 Título(s) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

•

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

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

QI02AA03

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:

Alemania

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 Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/10/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

497a/93

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/12/2009

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0021/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Francia 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

Combined File of all Documents

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