

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 Inactivatum, para suspensão injetável para bovinos
Risposal 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:

Portugal

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 Portugal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

13/03/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

865/13RIVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/03/2013

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

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