

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bovin (veau)

Bovin (génisse)

Bovin (veau sous la mère)

Voie d'administration:

Voie nasale

Voie nasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie nasale:

-

Bovins

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

-

Cattle (for meat production)

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (génisse)

- Viande et abats. 0 day

-

Bovin (veau sous la mère)

- Viande et abats. 0 day

Voie nasale:

-

Bovins

- Lait. 0 day

- Viande et abats. 0 day

•

Cattle (for meat production)

- Viande et abats. 0 day

•

Bovin (veau)

- Viande et abats. 0 day

•

Bovin (génisse)

- Viande et abats. 0 day

•

Bovin (veau sous la mère)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/10/1994

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

496a/93

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/12/2009

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0022/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.