

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

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

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

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Disponible uniquement en bulgare Espagnol tchèque danois Allemand estonien grec Anglais italien letton lituanien hongrois Néerlandais roumain slovène finlandais suédois islandais Norwegian

Bovin (veau)

Bovin (génisse)

Bovin (veau sous la mère)

### Voie d'administration:

Voie nasale

Voie nasale

## Product details

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10000000.00 cell culture infective dose 50 / 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:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Lituanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Belgium

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

26/06/2008

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/08/1795/002-003

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/11/2009

---

**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 Malte Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie  
Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

RV1795.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063013>