

# 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

RISPOVAL IBR-MARKER VIVUM, liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za govedo

### 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

## 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:**

Slovénie

---

**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 Belgium

---

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

9/09/2008

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

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

---

**Numéro de l'autorisation:**

MR/V/0304/001

---

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

9/09/2008

---

**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 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.

### Notice

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

### Etiquetage

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