

Rispoval IBR-Marker Inactivatum, suspension injectable pour bovins

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Rispoval IBR-Marker Inactivatum, suspension injectable pour bovins

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)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.01 titre / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

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
-

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

QI02AA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

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:

18/10/1995

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 087/96/01/0475

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/10/1995

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0021/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie France Hongrie Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Malte 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

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 16/03/2023

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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