

Rispoval IBR-Marker

Autorisé

InactivatumSuspension for injection for cattle

- 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 injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

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:

Slovaquie

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 Ceska Republika s.r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/2008

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/035/MR/08-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/2008

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

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

Fichier combinant tous les documents

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