

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

Bovini (bovino da carne)

Bovini (vitello)

Bovini (manza)

Bovino (vitello lattante)

### **Via di somministrazione:**

Uso nasale

Uso nasale

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso nasale:**

- 

#### **bovini**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Bovini (bovino da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Bovini (manza)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

#### **Bovino (vitello lattante)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

#### **Uso nasale:**

- 

#### **bovini**

- latte. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Bovini (bovino da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Bovini (vitello)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Bovini (manza)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

•

**Bovino (vitello lattante)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI02AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

28/10/1994

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

496a/93

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/12/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0022/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Ungheria Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.