

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

Autorizzato

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain Difivac gE gene-deleted, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Bovini (bovino da carne)

Bovini (vitello)

Bovini (manza)

Bovini (vitello lattante)

Via di somministrazione:

Uso nasale

Uso nasale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso nasale:

- **bovini**

- latte. 0 giorno

- carne e visceri. 0 giorno

- **Bovini (bovino da carne)**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Bovini (vitello)**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Bovini (manza)**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Bovini (vitello lattante)**

- carne e visceri. 0 giorno

Uso nasale:

- **bovini**

- latte. 0 giorno

- carne e visceri. 0 giorno

- **Bovini (bovino da carne)**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Bovini (vitello)**

- carne e visceri. 0 giorno

- **Bovini (manza)**

- carne e visceri. 0 giorno

• **Bovini (vitello lattante)**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI02AD01

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Belgium

Marketing authorisation date:

26/06/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/08/1795/002-003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/11/2009

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 Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia Spagna

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

RV1795.pdf

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