

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 Live

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 non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

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 Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/12/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10387/062/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2013

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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