

Rispoval IBR-Marker Inactivatum, suspensija za iniekciju, za goveda

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Rispoval IBR-Marker Inactivatum, suspensija za iniekciju, za goveda

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
0.01 titolo / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:**• bovini**

- carne e visceri. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

QI02AA03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Disponibile solo in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis B.V.

Marketing authorisation date:

29/05/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

UP/I-322-05/23-01/80

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/03/2024

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081940>