

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)

[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10000000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via nasal:

-

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (heifer)

- Meat and offal. 0 dia

-

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 0 dia

Via nasal:

•

Cattle

- Milk. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

•

Cattle (for meat production)

- Meat and offal. 0 dia

•

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 dia

•

Cattle (heifer)

- Meat and offal. 0 dia

•

Cattle (suckling calf)

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AD01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Disponível em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Latvian](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/10/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium SA

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/MRP/08/1584

Data de alteração do estado de autorização:

22/10/2008

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0022/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa Estónia Hungria Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos Polónia Portugal Roménia
Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063037>