

Rispoval® IBR-Marker

Inactivatum, para suspensão injetável para bovinos

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rispoval® IBR-Marker Inactivatum, para suspensão injetável para bovinos

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#)

[sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.01 titre / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

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
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AA03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Portugal Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/03/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium SA

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

865/13RIVPT

Data da alteração do estado de autorização:

13/03/2013

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0021/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa Estónia França 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