

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

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Rispoval IBR-Marker Vivum, liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań dla bydła

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Bovine (pentru carne)

Vițel

Bovine (vițea)

Bovine (vițel sugar)

Calea de administrare:

Administrare nazală

Administrare nazală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

10000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare nazală:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (pentru carne)

- Carne și organe. 0 zi

-

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

-

Bovine (vițel sugar)

- Carne și organe. 0 zi

Administrare nazală:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine (pentru carne)

- Carne și organe. 0 zi

•

Vițel

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine (vițea)

- Carne și organe. 0 zi

•

Bovine (vițel sugar)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Data autorizației de comercializare:

21/11/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1873

Data modificării statusului autorizației:

21/11/2008

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0022/001

State membre interesate:

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet