

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

Neautorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

RISPOVAL IBR - Marker vivum, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Bovine (pentru carne)

Vițel

Bovine (vițea)

Bovine (vițel sugar)

Calea de administrare:

Administrare nazală

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

10000000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrare nazală:

- **Bovine**

- Milk. 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 intramusculară:

- **Bovine**

- Milk. 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 aprovizionarea :

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Status autorizație:

Surrendered

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

97/049/08-C

Data modificării statusului autorizației:

28/02/2023

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0022/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063041>