

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rispoval IBR-Marker InactivatumSuspension for injection for cattle

Rispoval IBR-Marker Inactivatum, суспензия за инжектиране за говеда

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Bovine (pentru carne)

Vițel

Bovine (vițea)

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.01 titre / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

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

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AA03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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 Belgium

Data autorizației de comercializare:

9/07/2008

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1295-01.02.2010

Data modificării statusului autorizației:

16/04/2024

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

DE/V/0021/001

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061963>