

Rispoval RS+PI3 интраназал

Неразрешен

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Water for injection
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR CATTLE

Rispoval RS+PI3 интраназал

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Назално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в [English](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Налично само в [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Налично само в [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Romanian](#)

Карентен срок по начин на приложение:

Назално приложение:

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AD07

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

24/04/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Belgium

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2023

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/09/2024

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0335/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034188>