

## RISPOVAL 2

Неразрешен

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- ALUMINIUM HYDROXIDE GEL
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

100000.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Интрамускулно приложение:**

- 

**говеда**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI02AD07

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/03/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

**Отговорен орган:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

97/052/DC/20-S

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

29/02/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0420/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

eu-puar-frv0420001-mr-rpe830-en.pdf