

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Registrováno

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR
INJECTION FOR CATTLE
RISPOVAL 3-BRSV-PI3-BVD

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a suspenze pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AH

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

21/04/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

PEI.V.03128.01.1

Datum změny stavu registrace:

17/02/2010

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0146/001

Dotčený členský stát:

Belgie Bulharsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko

Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042297>