

RISPOVAL 2

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Léčivá látka:

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 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- All relevant tissues. 0 day

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

QI02AD07

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Belgie

Dostupné v:

Belgie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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 Belgium

Datum registrace:

23/02/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V580497

Datum změny stavu registrace:

23/02/2021

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0420/001

Dotčený členský stát:

Belgie Chorvatsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#) [Německo](#) [Maďarsko](#) [Irsko](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Nizozemsko](#) [Portugalsko](#) [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

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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