

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

Rispoval RS + Pi3 Intranasal Lyophilisat et solvant pour suspension nasale

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

### Art der Anwendung:

nasale Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Darreichungsform:

Verfügbar nur in spanisch estnisch griechisch englisch italienisch litauisch rumänisch

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### nasale Anwendung:

- 

#### Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AD07

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Luxemburg

---

### Verfügbar in:

Luxemburg

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

28/08/2006

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 087/06/10/0887

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/08/2006

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0335/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Estland Deutschland  
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen  
Portugal Rumaenien Slowakei Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.