

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

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN PARA
PULVERIZACIÓN NASAL EN BOVINO

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in [English](#)

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

Darreichungsform:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#)

Withdrawal period by route of administration:

nasale Anwendung:

- **Rind**

- Alle Zielgewebe. 0 day

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

QI02AD07

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

23/11/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

1710 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/11/2006

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 Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034214>