

# RISPOVAL BVD LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Nicht  
autorisiert

- Bovine viral diarrhoea virus, strain RIT 4350, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

RISPOVAL BVD LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

---

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

QI02AD02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## 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 France

---

**Zulassungsdatum:**

4/02/1985

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/6753218 6/1985

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

31/10/2025

---

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.

Package Leaflet and Labelling

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