

## Rispoval 2 / BRSV + Pi3

Zugelassen

# Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Rind

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **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):**

QI02AD07

---

### **Abgaberegulierung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Deutschland

---

### **Verfügbar in:**

Deutschland

---

### **Packungsbeschreibung:**

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 italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

18/11/2020

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Belgium

---

### **Zuständige Behörde:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Zulassungsnummer:**

PEI.V.12018.01.1

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

18/11/2020

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

### **Verfahrensnummer:**

FR/V/0420/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Kroatien Tschechische Republik Estland Deutschland Ungarn Irland  
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Portugal Slowakei Slowenien  
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

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/02/2026

[Herunterladen](#)

eu-puar-frv0420001-mr-rpe830-en.pdf