

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

Μη
εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Rispoval RS+PI3 интраназал

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ρινική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο και διαλύτης για εναιώρημα για ρινική χορήγηση

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ρινική χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AD07

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Κροατικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Φινλανδικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Λετονικά](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Belgium

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/04/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium

Αρμόδια αρχή:

Bulgarian Food Safety Authority

Αριθμός έγκρισης:

0022-2023

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/09/2024

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονός](#) [Αγγλικά](#) [Γαλλικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβάκικα](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0335/001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

eu-puar-frv0335001-mr-rpe828-en.pdf