

# RISPOVAL BVD LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Εξουσιοδοτημένο

- Bovine viral diarrhoea virus, strain RIT 4350, Live

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

RISPOVAL BVD LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδη ζώων:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό και διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Ενδομυϊκή χρήση:****• Βοοειδή**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI02AD02

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

Διατίθεται μόνο σε Γάλλος

---

## Additional information

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Zoetis France

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/02/1985

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Zoetis Belgium

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/6753218 6/1985

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

4/02/2010

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

## Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039194>