

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

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

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

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía nasal

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspension para administracion nasal

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía nasal:

- 

#### Bovino

- All relevant tissues. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AD07

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

España

---

### Disponible en:

España

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Spain S.L.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

23/11/2006

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

### **Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Número de autorización:**

1710 ESP

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

23/11/2006

---

### **Estado miembro de referencia:**

Francia

---

### **Número de procedimiento:**

FR/V/0335/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Alemania Hungría Irlanda  
Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado