

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizado

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Rispoval 3 BRSV-Pi3-BVD Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Rispoval 3 BRSV-Pi3-BVD Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Rispoval 3 BRSV-Pi3-BVD Lyophyllisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 1.00 Unidad(es)

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Unidad(es)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- All relevant tissues. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AH

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V271643

Fecha del cambio de estado de la autorización:

11/04/2005

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0146/001

Estados miembros afectados:

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042294>