

# 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

## Identificación del medicamento

### **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 voor runderen

### **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

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- All relevant tissues. 0 Día

---

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

QI02AH

---

**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:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

19/05/2005

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 10258

---

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

29/06/2022

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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