

RISPOVAL RS-BVD

Autorizado

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live
- Bovine viral diarrhoea virus, strain RIT 4350, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

RISPOVAL RS-BVD

Principio activo:

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](#)

5.50 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

4.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

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

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AD03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 1 vial de 50 ml (25 x1 dosis) y 1 vial de disolvente de 50 ml.

Caja con 1 vial de 10 ml (5x1 dosis) y 1 vial de disolvente de 10 ml.

Caja con 1 vial de 2 ml (1 dosis) y 1 vial de disolvente de 2 ml.

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Spain S.L.

Marketing authorisation date:

19/09/1996

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

3030 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

21/05/2014

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

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055571>