

# RISPOVAL RS

Autorizado

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

RISPOVAL RS

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Bovino de carne

Terneros

Novillas

Terneros lactantes

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

31622800.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 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

- Milk. 0 Día

**• Bovino de carne**

- Meat and offal. 0 Día

**• Terneros**

- Meat and offal. 0 Día

**• Novillas**

- Meat and offal. 0 Día

**• Terneros lactantes**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI02AD04

---

**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:**

Alemania

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

---

## 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 Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/10/2005

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

116a/89

---

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

4/05/2010

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000090183>