

Rispoval 4

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rispoval 4

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2.00 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log2 Unidad(es) de neutralización de suero / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 5.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 log10 dosis infectiva de cultivo celular 50 / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Terneros

- Meat and offal. 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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Portugal Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

1/09/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium SA

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

N723/03DGV

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2017

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.