

Rispoval 2 / BRSV + Pi3

Autorizado

Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cattle

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- ALUMINIUM HYDROXIDE GEL
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cattle

Principio activo:

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 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100000.00 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para 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):

QI02AD07

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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 Belgium S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

2/02/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 60021/3051

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/11/2024

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0420/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Croacia República Checa Estonia Alemania Hungría Irlanda Letonia
Lituania Luxemburgo Países Bajos Portugal 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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033240>