

# RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR CATTLE

Autorisé

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

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR CATTLE

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovins

### **Voie d'administration:**

Voie nasale

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension pour pulvérisation nasale

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Voie nasale:**

- 

#### **Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02AD07

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Autriche

---

### **Disponible en:**

Autriche

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

17/08/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-20290

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

17/08/2006

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0335/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie Allemagne Hongrie Irlande  
Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie  
Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.