

Rispoval RS + Pi3 Intranasal Lyophilisat et solvant pour suspension nasale

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 Lyophilisat et solvant pour suspension nasale

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:

Luxembourg

Disponible en:

Luxembourg

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 Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/08/2006

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 087/06/10/0887

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/08/2006

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

eu-puar-frv0335001-mr-rpe828-en.pdf