

# 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 log<sub>10</sub> 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

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