

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

Rispoval RS+PI3 IntraNasaal

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:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)

[Romanian](#)

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:

Pays-Bas

Disponible en:

Pays-Bas

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 B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/10/2006

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 10424

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/06/2022

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

Fichier combinant tous les documents

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