

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 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:

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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 S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/10/2005

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 60021/3052

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/11/2024

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