

# RISPOVAL 4 BVD RS PI3 IBR LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine herpesvirus 1, strain Cooper, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

RISPOVAL 4 BVD RS PI3 IBR LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION  
INJECTABLE POUR BOVINS

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## 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

0.75 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

0.75 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

0.75 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

---

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

QI02AH

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de suspension de 1 dose et de 1 flacon de lyophilisat de 1 dose

Boîte de 1 flacon de suspension de 10 doses et de 1 flacon de lyophilisat de 10 doses

Boîte de 1 flacon de suspension de 5 doses et de 1 flacon de lyophilisat de 5 doses

---

## 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 France

---

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

12/10/2000

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/0567671 0/2000

---

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

27/04/2015

---

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

Notice du conditionnement et étiquetage