

Rispoval 3 BRSV-Pi3-BVD, lyophilisat et suspension pour suspension injectable pour bouvins

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR
INJECTION FOR CATTLE

Rispoval 3 BRSV-Pi3-BVD, lyophilisat et suspension pour suspension injectable pour
bouvins

Substance(s) active(s):

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](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100000.00 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:

Luxembourg

Disponible en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de fraction lyophilisée (5 doses) et de 1 flacon de fraction liquide (20 mL)

Boîte de 1 flacon de fraction lyophilisée (25 doses) et de 1 flacon de fraction liquide (100 mL)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/04/2005

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 087/05/05/0833

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/04/2005

Etat membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0146/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie Allemagne Hongrie Irlande Lettonie

Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie 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