

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

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 Liofilizat in suspenzija za suspenzijo za injiciranje za govedo

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:

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:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

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:

4/01/2006

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

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

MR/V/0301/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/01/2006

État 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

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

Notice

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

Etiquetage

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