

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

Odobreno

- 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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD, süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon veistele

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Intramuskularno:**

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AH

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

22/05/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

State Agency Of Medicines

Broj odobrenja:

1306

Datum promjene statusa odobrenja:

22/05/2005

Referentna država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

FR/V/0146/001

Dotična država članica:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.