

Rispoval 2/BRSV + Pi3, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Nije
odobreno

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- ALUMINIUM HYDROXIDE GEL
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

RISPOVAL 2

Rispoval 2/BRSV + Pi3, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Djelatna tvar:

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 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupan samo u engleski

100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AD07

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Hrvatska

Opis paketa:

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

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 B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/12/2020

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Belgium

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/20-01/770

Datum promjene statusa odobrenja:

10/03/2025

Referentna država članica:

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

Broj postupka:

FR/V/0420/001

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka