

# RISPOVAL 2

Nije ovlašćeno

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

## Product identification

### Naziv VMP-a:

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre hovädzí dobytok

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Način primjene:

Intramuskularno

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100000.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupno samo u [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Dostupno samo u [English](#)

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

---

**Farmaceutski oblik:**

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

- 

**Cattle**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI02AD07

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

3/03/2021

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Zoetis Belgium SA

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj autorizacije:**

97/052/DC/20-S

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

29/02/2024

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

FR/V/0420/001

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033237>