

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

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD Lyofilisaat en suspensie voor suspensie voor injectie

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD Lyophilisat et suspension pour suspension injectable

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD Lyophyllisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í enska

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og dreifa, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AH

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

11/04/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V271643

Dagsetning á breytingu stöðu:

11/04/2005

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0146/001

Pátttökulönd (CMS):

Belgía Búlgaría Tékkland Eistland Þýskaland Ungverjaland Írland Lettland
Litáen Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.