

# RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR CATTLE

Non  
autorizzato

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Water for injection
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR  
SUSPENSION FOR CATTLE

Rispoval RS+PI3 интраназал

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso nasale

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

2.00 millilitro(i) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

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

---

### Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione per somministrazione nasale

---

### Tempo di attesa per via di somministrazione:

#### Uso nasale:

- 

#### bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

### Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AD07

---

### Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

---

### Autorizzato in:

Bulgaria

---

### Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/04/2013

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

0022-2023

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/09/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0335/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)