

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

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 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Spray nasale, liofilizzato e solvente per sospensione

---

### **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:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Lussemburgo

---

### **Disponibile in:**

Lussemburgo

---

### **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:**

28/08/2006

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 087/06/10/0887

---

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

28/08/2006

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0335/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Germania Ungheria Irlanda  
Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania  
Slovacchia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0335001-mr-rpe828-en.pdf