

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSIÓN PARA
PULVERIZACIÓN NASAL EN BOVINO

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso nasale

Product details

Principio attivo / 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:

Liofilizzato e solvente per sospensione per somministrazione nasale

Withdrawal period by route of administration:

Uso nasale:

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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

QI02AD07

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Spagna

Available in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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 Spain S.L.

Marketing authorisation date:

23/11/2006

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1710 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/11/2006

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034214>