

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD

Autorizzato

Lyophilisate and Suspension for Suspension for Injection for Cattle

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD Lyophilisate and Suspension for Suspension for Injection for Cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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

QI02AH

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

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

Disponibile in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/05/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 60021/3044

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/11/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0146/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Germania Ungheria Irlanda

Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania
Slovacchia Slovenia 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