

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

Autorizzato

- 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 RS PI3 BVD LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

### 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:**

Francia

---

**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 France

---

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

21/08/2003

---

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

Zoetis Belgium SA

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/1611855 9/2003

---

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

21/08/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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