

RISPOVAL 2

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Sostanza attiva:

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 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente 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):

QI02AD07

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/02/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V580497

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/02/2021

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0420/001

Stati membri interessati:

Belgio Croazia Repubblica Ceca Estonia Germania Ungheria Irlanda Lettonia
Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Portogallo 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

Documenti

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.