

## 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 vakcina A.U.V.

**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:**

Ungheria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**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 Hungary Kft.

---

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

4/02/2021

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

4230/X/21 NÉBIH ÁTI

---

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

4/02/2021

---

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