

# Rispoval 2 / BRSV + Pi3

Autorizzato

## Lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

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

### Product identification

**Denominazione del medicinale:**

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

### Product details

**Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

100000.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **bovini**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

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

QI02AD07

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

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

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10387/100/001

---

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

19/02/2021

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033232>