

RISPOVAL 2

Nav atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

RISPOVAL 2

Rispoval 2/BRSV + Pi3 liofilizāt in vehikl za suspenziju za injiciranje za govedo

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

100000.00 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 vienība(s) / 1.00 vienība(s)

Pieejamas tikai [English](#)

100000.00 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 vienība(s)

Farmaceitiskā forma:

Liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Liellops

- Visi attiecīgie audi. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI02AD07

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Zoetis Belgium

Tirdzniecības atļaujas datums:

15/12/2020

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Zoetis Belgium SA

Atbildīgā iestāde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Atļaujas numurs:

DC/V/0723/001

Atļaujas statusa maiņas datums:

28/04/2025

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

FR/V/0420/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.