

# Rispoval RS+PI3 IntraNasal

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Rispoval RS+PI3 IntraNasal

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Nasaal gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Neusspray, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Nasaal gebruik:**

•

**Rund**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AD07

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Ierland

---

**Beschikbaar in:**

Ierland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

9/12/2013

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Vergunningsnummer:**

VPA10387/064/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

9/12/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0335/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Tsjechië Estland Duitsland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

eu-puar-frv0335001-mr-rpe828-en.pdf