

# RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR CATTLE

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR CATTLE

### **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 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Neusspray, lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie

---

### **Wachtijd 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](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Luxemburg

---

### **Beschikbaar in:**

Luxemburg

---

### **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

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

28/08/2006

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Vergunningsnummer:**

V 087/06/10/0887

---

### **Datum toelatingswijziging:**

28/08/2006

---

### **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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

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