

## RISPOVAL 2

Niet gemachtigd

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

### Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

RISPOVAL 2

Rispoval 2/BRSV + Pi3, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Rund

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

### Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000.00 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair 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:**

Surrendered

---

**Toegelaten in:**

Kroatië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

7/12/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Zoetis Belgium

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

UP/I-322-05/20-01/770

---

**Datum toelatingswijziging:**

10/03/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0420/001

---

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). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.