

RISPOVAL 2

Toegelaten

- 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, süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti veistele

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 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachtijd 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:

Valid

Toegelaten in:

Estland

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 Belgium

Handelsvergunningsdatum:

30/11/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

State Agency Of Medicines

Vergunningsnummer:

2266

Datum toelatingswijziging:

30/11/2020

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0420/001

Betrokken lidstaten:

België Kroatië Tsjechië Estland Duitsland Hongarije Ierland Letland
Litouwen Luxemburg Nederland Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.