

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

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

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

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

### **Administrasjonsvei:**

Nasal bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til nesenspray, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Nasal bruk:

- 

#### storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AD07

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

AT

---

### Tilgjengelig i:

AT

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/08/2006

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-20290

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/08/2006

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0335/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG CZ EE DE HU Irland IT LV LT LU NL PL PT RO SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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