

RISPOVAL RS-BVD

Autorisert

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live
- Bovine viral diarrhoea virus, strain RIT 4350, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RISPOVAL RS-BVD

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, oppløsning

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Milk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

-

storfe

- Milk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

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

QI02AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Italia S.r.l

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/04/1989

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

19/04/1989

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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