

# RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorisert

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 5960, Inactivated
- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain 6309, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD, süstesuspensiooni lüofilisaat ja suspensioon veistele

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

### Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log2 serumnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.00 log2 serumnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Intramuskulær bruk:

- 

#### storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

---

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

QI02AH

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

EE

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Belgium

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

22/05/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Belgium SA

---

**Ansvarlig myndighet:**

State Agency Of Medicines

---

**Godkjenningsnummer:**

1306

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/05/2005

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0146/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

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

---

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

## Dokumenter

Preparatomtale

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