

Rispoval 4

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rispoval 4

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalv

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 log2 serumnøytraliserende enhet(er) / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log2 serumnøytraliserende enhet(er) / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log2 serumnøytraliserende enhet(er) / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log10 cellekultur infeksjons dose 50 / 5.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kalv

- Slakt. 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:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Portugal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/09/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

N723/03DGV

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/08/2017

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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