

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

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via nasal

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão para pulverização nasal

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via nasal:**

- 

#### **Cattle**

- All relevant tissues. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AD07

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Áustria

---

### **Disponibilidade:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Osterreich GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/08/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-20290

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/08/2006

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0335/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Estónia Alemanha Hungria Irlanda  
Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia  
Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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