

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

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Rispoval RS+PI3 интраназал

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

5.00

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

/ 1.00 unidade(s)

Disponível apenas em [English](#)

2.00 mililitro(s) / 1.00 unidade(s)

Disponível apenas em [English](#)

5.00

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

/ 1.00 unidade(s)

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Romanian](#)

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:

Abandonada

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

24/04/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2023

Data de alteração do estado de autorização:

18/09/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0335/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034188>