

Rispoval RS+PI3 IntraNasal

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

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 infeção 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 não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Disponibilidade:

Irlanda

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 Belgium S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

9/12/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10387/064/001

Data da alteração do estado de autorização:

9/12/2013

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

Documentos

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