

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

Rispoval RS+PI3 IntraNasaal

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 infeção em 50% das culturas em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Disponível apenas em [castelhano](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [lituano](#) [romeno](#)

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:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

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 B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/10/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 10424

Data da alteração do estado de autorização:

29/06/2022

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

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.