Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000042297

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE



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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

RISPOVAL 3-BRSV-PI3-BVD Lyophilisat und Suspension zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego</u> inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

3.00 unidade(s) de neutralização do soro em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

3.00 unidade(s) de neutralização do soro em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

100000.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

Cattle

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AH

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

21/04/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.03128.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

17/02/2010

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0146/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária República Checa Estónia Alemanha Hungria Irlanda Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia 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.