

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

Não
autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

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

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

Forma farmacêutica:

Liofilizado e suspensão para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

-

Cattle

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AH

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

3/05/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

130194

Data da alteração do estado de autorização:

15/09/2016

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0146/001/MR

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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