

## Rispoval 4

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Rispoval 4

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

2.00 unidade(s) de neutralização do soro em base logarítmica 2 / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 unidade(s) de neutralização do soro em base logarítmica 2 / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00 unidade(s) de neutralização do soro em base logarítmica 2 / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00

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

/ 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5.00

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

/ 5.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AH

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**Descrição da embalagem:**

Embalagens de cartão contendo 1 frasco com a fração liofilizada (5 doses) e 1 frasco com a fração líquida para 5 doses (25 ml).

---

## 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](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

1/09/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Belgium

---

**Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número da autorização:**

N723/03DGV

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

1/08/2017

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents