**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033239

# RISPOVAL 2

Autorizado

- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live
- ALUMINIUM HYDROXIDE GEL
- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

RISPOVAL 2

RISPOVAL 2 / BRSV + PI3 LIOFILIZADO Y DISOLVENTE PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO

#### Substância ativa:

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 inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian</u>

# Via de administração:

Via intramuscular

# Detalhes do medicamento veterinário

# Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100000.00

50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) / 1.00

Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

100000.00

50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) / 1.00

Dose

#### Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

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

#### Via intramuscular:

•

#### **Cattle**

- All relevant tissues, 0 dia

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

Q102AD07

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

## Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Espanha

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

#### Tipo de direito:

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

#### Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

### Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Spain S.L.

#### Data de autorização de introdução no mercado:

28/12/2020

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

Zoetis Belgium

### Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

## Número da autorização:

3960 ESP

# Data da alteração do estado de autorização:

1/01/2023

#### Estado-Membro de referência:

França

## Número de procedimento:

FR/V/0420/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Croácia República Checa Estónia Alemanha Hungria Irlanda Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte) Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

### **Documentos**

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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