

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 [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](#)

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):

QI02AD07

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

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 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.