

# RISPOVAL RS LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorizat

- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

RISPOVAL RS LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50/doză / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

- 

**Bovine**

- All relevant tissues. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI02AD04

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis France

---

**Data autorizației de comercializare:**

21/03/1983

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numărul autorizației:**

FR/V/8211011 8/1983

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/03/2013

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.