

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD liofilizat și suspensie injectabilă pentru bovine

Neautorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD liofilizat și suspensie injectabilă pentru bovine

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

100000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

100000.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.00 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și suspensie pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- All relevant tissues. no withdrawal period

Withdrawal period is 0 days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AH

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

3/05/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

130194

Data modificării statusului autorizației:

15/09/2016

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0146/001/MR

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului