

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RISPOVAL 3 BRSV PI3 BVD LYOPHILISATE AND SUSPENSION FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR CATTLE

Rispoval 3 BRSV Pi3 BVD Liofilizat in suspensija za suspensijo za injiciranje za govedo

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

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

Forma farmaceutică:

Liofilizat și suspensie 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):

QI02AH

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](#)

Disponibil în:

Slovenia

Descrierea ambalajului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Belgium

Data autorizației de comercializare:

4/01/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium SA

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

MR/V/0301/001

Data modificării statusului autorizației:

4/01/2006

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

State membre interesate:

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.

Prospectul

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

Etichetarea

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