

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 BRSV PI3 BVD LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO

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](#)

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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Spain S.L.

Data autorizației de comercializare:

6/04/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1617 ESP

Data modificării statusului autorizației:

12/02/2013

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)

[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

State membre interesate:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

România

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

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

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

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

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.