

# RISPOVAL RS-BVD

Autorizat

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live
- Bovine viral diarrhoea virus, strain RIT 4350, Live

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

RISPOVAL RS-BVD

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Bovine

---

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

5.50 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

4.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

---

### Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:****Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QI02AD03

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

19/09/1996

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

3030 ESP

---

**Data modificării statusului autorizației:**

21/05/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055571>