

# RISPOVAL RS

Autorizat

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

RISPOVAL RS

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Specii țintă:**

Bovine

Bovine (pentru carne)

Vițel

Bovine (vițea)

Bovine (vițel sugar)

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Product details

**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

31622800.00 tissue culture infective dose 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

- Lapte. 0 zi

**• Bovine (pentru carne)**

- Carne și organe. 0 zi

**• Vițel**

- Carne și organe. 0 zi

**• Bovine (vițea)**

- Carne și organe. 0 zi

**• Bovine (vițel sugar)**

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

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

QI02AD04

---

**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](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

Disponibile numai în [German](#)

---

## 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 Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/10/2005

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Zoetis Belgium

---

**Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numărul autorizației:**

116a/89

---

**Data modificării statusului autorizației:**

4/05/2010

---

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090183>