

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR CATTLE

Oprávnený

- Bovine respiratory syncytial virus, strain 375, Live
- Bovine parainfluenza virus 3, strain RLB103, Live

Product identification

Názov lieku:

RISPOVAL RS+PI3 INTRANASAL NASAL SPRAY, LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR
SUSPENSION FOR CATTLE

Risposal RS+PI3 IntraNasal, ninasprei, suspensiooni lüofilisaat ja lahusti veistele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)
[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Nazálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Lieková forma:

Dostupné len v [Spanish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Romanian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Nazálne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AD07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Estónsko

Available in:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

7/09/2006

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1427

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/09/2006

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0335/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Česko Estónsko Nemecko Maďarsko Írsko
Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034189>