

Rispoval 3 BRSV+PI3+BVD, lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Rispoval 3 BRSV+PI3+BVD, lioofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za goveda

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 4.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 4.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle (calf)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AH

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis B.V.

Dátum registrácie lieku:

5/04/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/22-01/136

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/03/2024

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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