

Rispoval 2 / BRSV + Pi3

Oprávněný

Lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

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

Product identification

Názov lieku:

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100000.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

100000.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne 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](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Írsko

Available in:

Írsko

Opis balenia:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

19/02/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10387/100/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/02/2021

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0420/001

Dotknuté členské štáty:

Belgicko Chorvátsko Česko Estónsko Nemecko Maďarsko Írsko Lotyšsko
Litva Luxembursko Holandsko Portugalsko Slovensko Slovinsko 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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033232>