

# RISPOVAL RS

Pooblaščno

- Bovine respiratory syncytial virus, strain RB94, Live

## Product identification

**Ime zdravila:**

RISPOVAL RS

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

govedo

pitovno govedo

tele

telica

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

intramuskularna uporaba

---

## Product details

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)

31622800.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Farmaceutska oblika:**

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:****intramuskularna uporaba:****• govedo**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**• pitovno govedo**

- Meat and offal. 0 day

**• tele**

- Meat and offal. 0 day

**• telica**

- Meat and offal. 0 day

**• Cattle (suckling calf)**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI02AD04

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/10/2005

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Zoetis Belgium

---

**Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Številka dovoljenja :**

116a/89

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

4/05/2010

---

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

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

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