

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

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Rispoval RS+PI3 IntraNasal nosový sprej, lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Nasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [estniska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [litauiska](#) [rumänska](#)

Karenstid per administreringsväg:

Nasal användning:

-

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Tillgänglig i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Godkännandedatum:

23/10/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/044/MR/06-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/10/2006

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0335/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Tjeckien Estland Tyskland Ungern Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Rumänien
Slovakien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.