

RISPOVAL 2

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
100000.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AD07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

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](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium

Godkännandedatum:

23/02/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V580497

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/02/2021

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0420/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Kroatien Tjeckien Estland Tyskland Ungern Irland Lettland Litauen
Luxemburg Nederländerna Portugal Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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