

Rispoval 2 / BRSV + Pi3

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

RISPOVAL 2

Rispoval 2 / BRSV + Pi3 Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Cattle

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:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

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 S.A.

Godkännandedatum:

2/02/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 60021/3051

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/11/2024

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