

# Bovigrip RSP plus

## Injektionssuspension für Rinder

Разрешен

- Bovine respiratory syncytial virus, strain EV 908, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain M4/1, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Bovigrip RSP plus Injektionssuspension für Rinder

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

### Начин на приложение:

Подкожно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

281838.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/dose / 5.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

100000.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit/dose / 5.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

70794.60 enzyme-linked immunosorbent assay unit/dose / 5.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Подкожно приложение:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI02AL04

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Germany

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Немски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

4/07/2000

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Номер на разрешението за търговия:**

PEI.V.02900.01.1

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

2/03/2009

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.