

Bovilis Bovipast RSP

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bovilis Bovipast RSP

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

281838.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
70794.60 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)
100000.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AL04

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

25/06/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 06376/3028

Datum změny stavu registrace:

24/03/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0537/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko Finsko Francie
Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko
Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet