

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

281838.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

70794.60 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)

100000.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánní podání:

• **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AL04

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

6/06/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

HPRA

Registrační číslo:

VPA10996/152/001

Datum změny stavu registrace:

6/06/2000

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0537/001

Dotčený členský stát:

Belgie Dánsko Finsko Řecko Itálie Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Španělsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080365>