

# Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

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 suspension for injection for cattle

### 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:**

Norsko

---

**Dostupné v:**

Norsko

---

**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:**

19/02/2003

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

02-766

---

**Datum změny stavu registrace:**

17/02/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

Combined File of all Documents

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