

Bovilis Bovipast RSP

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle
Bovilis Bovipast RSP

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

281838.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

70794.60 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100000.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AL04

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

25/06/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 06376/3028

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2023

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0537/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Dänemark Finnland Griechenland Italien Luxemburg Norwegen
Polen Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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