

## Bovipast RSP vakcina A.U.V.

Εγκριμένο

- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain EV 908, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated

### Ταυτοποίηση προϊόντος

#### Ονομασία φαρμάκου:

Bovipast RSP vakcina A.U.V.

#### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

#### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

#### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

### Λεπτομέρειες προϊόντος

#### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

7.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

9000.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI02AL04

---

**Νομικό καθεστώς προμηθείας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Hungary

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/10/2003

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

9/10/2003

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)