

Bovilis Bovipast RSP, injeckiné suspensija galvijams

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovilis Bovipast RSP, injeckiné suspensija galvijams

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
9000000000.00 Células / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
199526000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
2511890.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AL04

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Lituania

Disponible en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

6/09/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/11/2014

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV1883.pdf