

# BOVILIS BOVIPAST RSP, suspensija za injekciju, goveda

Myönnetty

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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

BOVILIS BOVIPAST RSP, suspensija za injekciju, goveda

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

### Antoreitti:

Ihon alle

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
9000000000.00 cells / 5.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
7.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 5.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 5.00 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, suspensio

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Ihon alle:**

- 

**Nauta**

- Milk. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
- 

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI02AL04

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)  
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Saatavilla:**

Croatia

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

26/06/2014

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Intervet International B.V.

---

**Vastaava viranomainen:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Myyntilupanumero:**

UP/I-322-05/22-01/80

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

27/03/2026

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhtenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.