

# Bovilis Bovipast RSP

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Bovilis Bovipast RSP

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

281838.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

70794.60 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
100000.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day
  - Lait. 0 day
- 

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02AL04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

25/06/1999

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 06376/3028

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/03/2023

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0537/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Finlande France  
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas  
Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)