

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

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

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

• **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

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

QI02AL04

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Irlande

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

6/06/2000

Sites de fabrication pour la libération des lots:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

HPRA

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/152/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/06/2000

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0537/001

États membres concernés:

Belgique Danemark Finlande Grèce Italie Luxembourg Norvège Pologne
Portugal Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080365>