

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

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:

Italie

Disponible en:

Italie

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:

MSD Animal Health S.r.l.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/12/2000

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103003

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/02/2009

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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