

# Bovilis Bovipast suspensie voor injectie voor runderen

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Bovilis Bovipast suspensie voor injectie voor runderen

### 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](#)

9.00 log10 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 virus neutralising unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

**Voie sous-cutanée:**

•

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period nul dagen

- Lait. no withdrawal period nul dagen

- Viande et abats. no withdrawal period nul dagen

---

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

QI02AL04

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

---

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

Intervet Nederland B.V.

---

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

17/06/1999

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 9260

---

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

1/07/2020

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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