

Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

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](#)

2511890.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais

199526000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Disponible uniquement en Anglais

9000000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie sous-cutanée:**

-

Bovins

- Not specified. 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:

Lettonie

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Parallel Trade Approval

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/11/2021

Autorité responsable:

Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

V/I/21/0066

Produit de référence dans le pays de destination:

600000097488

Commerce parallèle du produit (identifiant dans le pays d'approvisionnement):

600000080371

Distributeur dans le pays d'approvisionnement:

Makrowet Hurtownia Weterynaryjna Zbigniew Chojnowski Dariusz Lenard

Distributeur dans le pays de destination:

Vetmarket SIA

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet