

File downloaded on 2026-01-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000053893>

BOVILIS BOVIPAST RSP

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

BOVILIS BOVIPAST RSP

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
9.00 billion organisms / 5.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
7.30 log10 50% cell culture infectious dose / 5.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
5.50 log10 50% cell culture infectious dose / 5.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AL04

Pravni status opskrbe:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/10/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

110058

Datum promjene statusa odobrenja:

9/12/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.