

# BOVILIS BOVIPAST RSP, suspenzija za injekciju, goveda

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, suspenzija za injekciju, goveda

### 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  
9000000000.00 cells / 5.00 mililitar

Dostupan samo u engleski  
7.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 5.00 mililitar

Dostupan samo u engleski  
5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 5.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Supkutano:

- 

#### Cattle

- Milk. 0 day
  - Meat and offal. 0 day
- 

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AL04

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Hrvatska

---

### Dostupan u:

Hrvatska

---

### Opis paketa:

Staklene bočice tip I (Ph. Eur) s 50 mL suspenzije, zatvorena gumenim čepom tip I (Ph. Eur) i aluminijskom kapičicom unutar kartonske kutije.

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

26/06/2014

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Broj odobrenja:**

UP/I-322-05/22-01/80

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

2/05/2025

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka