

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr/600000079671>

Bovilis Bovipast suspensie voor injectie voor runderen

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Bovilis Bovipast suspensie voor injectie voor runderen

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 log₁₀ unit(s) / 5.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 virus neutralising unit(s) / 5.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 5.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period nul dagen

- Milk. no withdrawal period nul dagen

- Meat and offal. no withdrawal period nul dagen

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:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Netherlands

Opis paketa:

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dostupan samo u [nizozemski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Nederland B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

17/06/1999

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj odobrenja:

REG NL 9260

Datum promjene statusa odobrenja:

1/07/2020

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite 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.