

BOVILIS BOVIPAST RSP

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BOVILIS BOVIPAST RSP

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

9.00 billion organisms / 5.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

7.30 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 5.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

5.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 5.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AL04

Lögformleg staða:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/10/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

110058

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/12/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.