

Bovilis Bovipast RSP, injekciné suspensija galvijams

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, injekciné suspensija galvijams

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

9000000000.00 cells / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

199526000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2511890.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

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

QI02AL04

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Fáanlegt í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/09/2009

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/11/2014

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

Skjöl

RV1883.pdf