

BOVILIS BOVIPAST RSP, sospensione per iniezione, bovini

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BOVILIS BOVIPAST RSP, sospensione per iniezione, bovini

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
9000000000.00 cellule / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
7.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 5.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 5.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- latte. 0 giorno
 - carni e frattaglie. 0 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AL04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Croazia

Disponibile in:

Croazia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Croatian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/06/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/03/2026

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.