

# Bovilis Bovipast suspensie voor injectie voor runderen

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Bovilis Bovipast suspensie voor injectie voor runderen

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Leisti po oda

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

9.00 log10 unit(s) / 5.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 virus neutralising unit(s) / 5.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 5.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinė suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti po oda:**

•

**Galvijai**

- Pienas. no withdrawal period nul dagen

- Pienas. no withdrawal period nul dagen

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period nul dagen

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos**

**(ATCvet) kodas:**

QI02AL04

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Netherlands

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik Nyderlandų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

---

**Registruotojas:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/06/1999

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Intervet International B.V.

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 9260

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

1/07/2020

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.