

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
281838.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
70794.60 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100000.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day
 - Milk. 0 day
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AL04

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Finland

Beschikbaar in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

14/06/2000

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

15169

Datum toelatingswijziging:

14/06/2000

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0537/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Italië Litouwen Luxemburg Nederland
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.