

# Bovilis Bovipast RSP vet. injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Bovilis Bovipast RSP vet. injeksjonsvæske, suspensjon til storfe

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

storfe

---

### **Administrasjonsvei:**

Subkutan bruk

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk  
281838.00 enhet(er) / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
70794.60 enhet(er) / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk  
100000.00 enhet(er) / 5.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Subkutan bruk:

- 

#### storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

---

### Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL04

---

### Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

### Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

---

### Autorisert i:

NO

---

### Tilgjengelig i:

NO

---

### Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

19/02/2003

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

02-766

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/02/2009

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0537/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR CZ DK FI FR DE EL HU IT LV LT LU NL NO PL PT  
RO SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 25/10/2024

[Nedlasting](#)

### Package Leaflet

### Labelling

### Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.