

# Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

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 suspension for injection for cattle

### 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:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**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:**

24/11/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

38180

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/11/2005

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0537/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE BG HR CZ DK FI FR DE EL HU IT 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

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

### Combined File of all Documents

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