

# Bovigrip RSP plus

## Injeksjonssuspension für Rinder

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Bovigrip RSP plus Injeksjonssuspension für Rinder

### 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 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet/dose / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet/dose / 5.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

70794.60 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet/dose / 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:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Tysk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

4/07/2000

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

PEI.V.02900.01.1

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

2/03/2009

---

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

## Dokumenter

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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