

# Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
281838.00 unidade(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
70794.60 unidade(s) / 5.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês  
100000.00 unidade(s) / 5.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via subcutânea:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
  - Milk. 0 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AL04

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Noruega

---

### **Disponibilidade:**

Noruega

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/02/2003

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

02-766

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/02/2009

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0537/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia República Checa Dinamarca Finlândia  
França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.