

Bovilis Bovipast RSP injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bovilis Bovipast RSP injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

9.00 billion organisms / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.30 log10 50% tissue culture infectious dose / 5.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 5.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AL04

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

13/10/2010

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/002/10-S

Data modificării statusului autorizației:

13/10/2010

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.