

# Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
281838.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
70794.60 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)  
100000.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Subkutánne použitie:

- 

#### Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AL04

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Registrovaný v/vo:

Fínsko

---

### Dostupné v:

Fínsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

14/06/2000

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Číslo registrácie:**

15169

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

14/06/2000

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0537/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Taliano Lotyšsko Litva Luxembursko  
Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španielsko

Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.