

# Bovipast RSP vakcina A.U.V.

Oprávněný

- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain EV 908, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, Inactivated

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Bovipast RSP vakcina A.U.V.

### 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](#)

7.30 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné len v [English](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Dostupné len v [English](#)

9000.00 million cells / 1.00 unit(s)/dose

---

**Lieková forma:**

Injekčná suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Subkutánne použitie:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 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:**

Maďarsko

---

**Dostupné v:**

Maďarsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Maďarsky](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

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

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

9/10/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Intervet International B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

9/10/2003

---

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