

# Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

Ima dovoljenje  
za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

govedo

---

### Pot uporabe:

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2511890.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v [English](#)

199526000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v [English](#)

9000000000.00 cells / 1.00 unit(s)

---

### Farmacevtska oblika:

Suspenzija za injiciranje

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### Subkutana uporaba:

- 

#### govedo

- Not specified. 0 day

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI02AL04

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Na voljo v:

Latvia

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Latvian](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet International B.V.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

27/09/2005

---

### **Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

### **Pristojni organ:**

Food And Veterinary Service

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

V/NRP/05/1660

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

27/09/2005

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.