

Bovilis Bovipast RSP, injekciné suspensija galvijams

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovilis Bovipast RSP, injekciné suspensija galvijams

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2511890.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

199526000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

9000000000.00 cells / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL04

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Litauen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [litauiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

6/09/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

LT/2/09/1883/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/11/2014

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV1883.pdf