

# Bovilis Bovipast RSP suspension for injection for cattle

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 suspension for injection for cattle

### 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](#)

281838.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

70794.60 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100000.00 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AL04

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Tillgänglig i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Godkännandedatum:**

4/05/2000

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

651/99DGV

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/05/2000

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0537/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Finland Frankrike  
Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.