

BOVIVAC injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Разрешен

- Bovine parainfluenza virus 3, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype A, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

BOVIVAC injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бременна крава

теле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

1.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:**Интрамускулно приложение:**

-

бременна крава

Интрамускулно приложение:

-

теле

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AL

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Slovak](#)

Налично само в [Slovak](#)

Налично само в [Slovak](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Дата на разрешение за търговия:

1/10/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/052/07 -S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/11/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014730>