

Bovilis INtranasal RSP Live nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

Разрешен

- Bovine parainfluenza virus 3, strain INT2-2013, Live
- Bovine respiratory syncytial virus, strain Jencine-2013, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovilis INtranasal RSP Live nasal spray, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

BOVILIS INTRANASAL RSP LIVE-, SPRAY NASALE, LIOFILIZZATO E SOLVENTE PER SOSPENSIONE PER BOVINI

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Назално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

4.80 log10 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Спрей за нос, суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Назално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AD07

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Italy

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

18/07/2019

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

105260

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/07/2019

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

[illegible]

Документи

Combined File of all Documents

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