

Bovilis IBR marker live lyofilizát a riedidlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Разрешен

- Bovine herpesvirus 1, strain GK/D gE gene-deleted, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovilis IBR marker live lyofilizát a riedidlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Назално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

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

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

Назално приложение:

-

говеда

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AD01

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

Описание на опаковката:

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в Словашки

Налично само в [Словашки](#)
Налично само в [Словашки](#)
Налично само в [Словашки](#)
Налично само в [Словашки](#)
Налично само в [Словашки](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

9/09/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/060/03-S

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/09/2003

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.