

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Назално приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

19952600.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Назално приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 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

Наличен в:

Latvia

Описание на опаковката:

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски

Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски
Налично само в Латвийски

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 Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

26/12/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/02/1525

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/12/2002

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.