

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000064543>

# Bovilis Huskvac oral suspension for cattle

Разрешен

- Dictyocaulus viviparus, third stage larvae, Live

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Bovilis Huskvac oral suspension for cattle

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

**Начин на приложение:**

Перорално приложение

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
1000.00 Organisms / 1.00 Dose

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Перорално приложение:**

- 

**говеда**

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**QI02AN01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [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:**Ireland

---

**Описание на опаковката:**

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](#)

**Притежател на разрешение за търговия:**Intervet (Ireland) Limited

---

**Дата на разрешение за търговия:**

22/12/2003

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Отговорен орган:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

VPA10996/081/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

22/12/2003

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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