

Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

Разрешен

- Bovine respiratory syncytial virus, strain EV 908, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain M4/1, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2511890.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

199526000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Налично само в Английски

9000000000.00 cells / 1.00 unit(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Not specified. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AL04

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

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:

27/09/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/NRP/05/1660

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/09/2005

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.