

BOVIVAX LSD-N

Ikke
autoriseret

- Lumpy skin disease virus, strain Neethling, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

BOVIVAX LSD-N

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Udløbet

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

HUVE

Dato for markedsføringstilladelse:

17/08/2021

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighed:

BFSA

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2805

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/08/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.