

Vetokehl Bov D5

Autoriseret

- Mycobacterium bovis (BCG) e volumine cellulae (lyophil., steril.) D5

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Vetokehl Bov D5

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Due

Vagtel

Kalkunhøne

Kvæg

Høns

And

Gås

Prydfugl

Kalv

Hund

Hest

Kat

Små gnavere

Føl

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG

Dato for markedsføringstilladelse:

9/09/1997

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG

Ansvarlig myndighed:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markedsføringstilladelsesnummer:

31924.00.00

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/06/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Indlægsseddel

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