

Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Autorisiert

- Bovine herpesvirus 1, type 1, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype A, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Saugkalb

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 log2 virus neutralising unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Saugkalb

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AV

Abgaberegung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Verfügbar nur in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

9/06/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/028/03-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/11/2022

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014211>