

Bovilis Huskvac oral suspension for cattle

Zugelassen

- Dictyocaulus viviparus, third stage larvae, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bovilis Huskvac oral suspension for cattle

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

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

QI02AN01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Irland

Verfügbar in:

Irland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

22/12/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10996/081/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/12/2003

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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