

Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Εξουσιοδοτημένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Μόσχος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Μόσχος

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI02AV

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

9/06/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

97/028/03-S

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

29/11/2022

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

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