

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Myönnetty

- Bovine herpesvirus 1, strain GK/D gE gene-deleted, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Nenään

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

19952600.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, ja liuotin, injektioestettä varten, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Nenään:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AD01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Latvia

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)
Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)
Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)
Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)
Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)
Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)
Saatavissa vain kielillä [Latvian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/12/2002

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

V/NRP/02/1525

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

26/12/2002

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.