

BOVIVAX LSD-N

Valtuutettu

- Lumpy skin disease virus, strain Neethling, Live

Product identification

Lääkkeen nimi:

BOVIVAX LSD-N

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Nauta

Antoreitti:

Ihon alle

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

3.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

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

Withdrawal period by route of administration:

Ihon alle:

- **Nauta**

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Saatavissa vain [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

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

Myyntiluvan haltija:

Huvepharma EOOD

Marketing authorisation date:

24/10/2022

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

HUVE

Vastuullinen viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntiluvan numero:

0022-3153

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/10/2022

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107605>