

Bovilis Huskvac oral suspension for cattle

Autorisé

- Dictyocaulus viviparus, third stage larvae, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovilis Huskvac oral suspension for cattle

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet (Ireland) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/12/2003

Site(s) de libération des lots du produit fini:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10996/081/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2003

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.