

BOVISALORAL

Non
autorisé

- *Salmonella enterica*, subsp. *enterica*, serovar *Dublin*,
Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOVISALORAL

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat oral

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

•

Bovins

- Viande et abats. 3 week
- Lait. 3 week

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

QI02AE02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Disponible uniquement en [German](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/01/1995

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

Autorité responsable:

PEI

Numéro de l'autorisation:

573a/91

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/04/2021

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.