

Biovina S suspenção injetável para ovinos e caprinos

Odobreno

- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Mannheimia haemolytica, Inactivated

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Biovina S suspenção injetável para ovinos e caprinos

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

100.00 100% protective dose / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

5.00 internacionalna jedinica/mililitar / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

75000000.00 millilitre(s)/gram / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

suspenzija za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI04AB05

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/08/1987

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Ceva-Phylaxia Zrt.

CZ Vaccines S.A.U.

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

330/90DGV

Datum promjene statusa odobrenja:

1/03/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.