

BOVILIS BOVIGRIP SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Engedélyezett

- Bovine parainfluenza virus 3, strain SF-4, Inactivated
- Mannheimia haemolytica, serotype A1, strain M4/1, Inactivated
- Bovine respiratory syncytial virus, strain EV 908, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BOVILIS BOVIGRIP SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

3.54 log10 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4.24 log10 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

4.77 log10 unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Subcutan alkalmazás:**

-

szarvasmarha

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AL04

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

31/05/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/2312125 0/2002

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

31/05/2012

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.