

Biovac Vet. injekciós szuszpenzió,

suszpenzió

Engedélyezett

- Mink enteritis vírus, típus 1, törzs United, Inaktivált
- Mink enteritis vírus, típus 1, törzs United, Inaktivált
- Mink enteritis vírus, típus 2, törzs Ithaca, Inaktivált
- Mink enteritis vírus, típus 2, törzs Ithaca, Inaktivált

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Biovac Vet. injekciós szuszpenzió, szuszpenzió

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

prémes állatok

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)
5120.00 haemagglutinating units / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AA

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](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

United Vaccines Holding B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/11/1986

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

11033

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/11/1986

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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