

BOVALTO TRIVACTON 6

Nem
engedélyezett

- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F41), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O78 (antigen 31A), Inactivated
- Escherichia coli, serotype O101 (fimbrial adhesin F5), Inactivated
- Bovine coronavirus, strain INRA, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O117 (antigen Y), Inactivated
- Bovine rotavirus A, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BOVALTO TRIVACTON 6

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.50 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.90 log10 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 log10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

- [illegible]

- [illegible]

-

- [illegible]

- [illegible]

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day
- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI02AL01

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Surrendered

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 [Italian](#)

Csak itt érhető el [Italian](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. In Breve Boehringer Ingelheim Ah It S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

9/05/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/11/2023

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

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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