

BOVIMUNE LSD-N

Engedélyezett

- Lumpy skin disease virus, strain Neethling, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BOVIMUNE LSD-N

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

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 [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Huvepharma EOOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

14/10/2020

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Biovet AD

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-3015

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

21/03/2023

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 található meg.