

BOVIVAX LSD-N, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Heimilað

- Lumpy skin disease virus, strain Neethling, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BOVIVAX LSD-N, лиофилизат и дилуент за инжекционна суспензия за говеда
BOVIVAX LSD-N, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

3.50 log₁₀ (50% tissue culture infectious dose)/dose / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AU

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Huvepharma EOOD

Dagsetning markaðsleyfis:

20/08/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Huvepharma EOOD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-3322

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/08/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.