

Biovina S suspensão injetável para ovinos e caprinos

Heimilað

- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Mannheimia haemolytica, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Biovina S suspensão injetável para ovinos e caprinos

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Sauðkind

Geit

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 100% protective dose / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 international unit(s)/millilitre / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

750000000.00 millilitre(s)/gram / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Geit

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI04AB05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðeins fáanlegt í [Portuguese](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska íþalska

Markaðsleyfishafi:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

28/08/1987

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

CEVA-Phylaxia Zrt.

CZ Vaccines S.A.U.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

330/90DGV

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/03/2022

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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