

Bovilis Longworm suspensie voor oraal gebruik voor runderen

Autorizzato

- Dictyocaulus viviparus, third stage larvae, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bovilis Longworm suspensie voor oraal gebruik voor runderen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days
- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AN01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Paesi Bassi

Disponibile in:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/09/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.
MSD Animal Health UK Ltd

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 3219

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/11/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.