

Bovilis Bovivac S suspension for injection for cattle

Awtorizzat

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Dublin, strain S342/70, Inactivated
- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, strain S341/70, Inactivated

Product identification

Isem tal-mediċina:

Bovilis Bovivac S suspension for injection for cattle

Bovilis Bovivac S suspension for injection for cattle

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

10000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [English](#)

10000000.00 cells / 0.01 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AB

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/08/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

MSD Animal Health UK Limited

Awtorità responsabbli:

The Veterinary Medicines Directorate

Numru tal-awtorizzazzjoni:

Vm 06376/3018

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

21/05/2024

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

IE/V/0436/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080348>