

Bovilis Leptavoid H suspensão injetável para bovinos

Autorizzato

- Leptospira interrogans, serovar Hardjo, strain 204, Inactivated

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Bovilis Leptavoid H suspensão injetável para bovinos

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Detalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
1000000000.00 Organisms / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal taħt il-ġilda:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI02AB03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Disponibbli biss fi [Portugiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi Ingliż Taljan

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

MSD Animal Health Lda.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

15/06/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Burgwedel Biotech GmbH

Awtorità responsabbli:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

578/97 DGV

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/09/2021

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.