

Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

Bovilis Bovipast RSP suspensija injekcijām liellopiem

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- storfe

- Ikke spesifisert. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI02AL04

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
LV

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i Latvian

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:
27/09/2005

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighet:
Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:
V/NRP/05/1660

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

27/09/2005

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097488>