

Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Geautoriseerd

- Bovine herpesvirus 1, type 1, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype A, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Kalveren

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- All relevant tissues. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Kalveren

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AV

Afleverstatus:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Alleen beschikbaar in [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Marketing authorisation date:

9/06/2003

Productielocaties partijvrijgifte:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/028/03-S

Wijzigingsdatum status toelating:

29/11/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014211>