

BOVISALORAL

Niet
gemachtigd

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Dublin, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

BOVISALORAL

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500000000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

-

Rund

- Meat and offal. 3 week
- Milk. 3 week

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI02AE02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Alleen beschikbaar in [Duits](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Handelsvergunningsdatum:

3/01/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

IDT Biologika GmbH

Verantwoordelijke instantie:

PEI

Vergunningsnummer:

573a/91

Datum toelatingswijziging:

16/04/2021

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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