

Bovilis Bovivac S suspension for injection for cattle

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovilis Bovivac S suspension for injection for cattle

Bovilis Bovivac S suspension for injection for cattle

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

10000000.00 celler / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

10000000.00 celler / 0.01 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

storfe

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AB

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/08/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkjenningsnummer:

Vm 06376/3018

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/05/2024

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0436/001

Gjeldende medlemsstater:

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

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