

BOVIVAC injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Autorisert

- Pasteurella multocida, serogroup A, strain PM/7, Inactivated
- Bovine parainfluenza 3, strain Mensik, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BOVIVAC injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

drektig ku

kalv

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 3.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log2 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 3.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/10/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/052/07 -S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

29/11/2022

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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