

Bovilis BVD suspensija injekcijām liellopiem

Autorisert

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain C-86, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovilis BVD suspensija injekcijām liellopiem

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kvige

ku

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

satur 50 ELISA vienības (EU) un inducē ne mazāk kā 4,6 log₂ VN vienības

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

kvige

- Slakt. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/12/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/02/1524

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/12/2002

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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