

BOVILIS BVD suspensie injectabilă pentru bovine

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BOVILIS BVD suspensie injectabilă pentru bovine

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kvige

ku

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

kvige

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

-

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QI02AA01

Juridisk status for forsyning:Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:RO

Tilgjengelig i:RO

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i RumenskBare tilgjengelig i RumenskBare tilgjengelig i RumenskBare tilgjengelig i RumenskBare tilgjengelig i RumenskBare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/06/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

110005

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/02/2024

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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