

BOVIMUNE LSD-N

Autorisert

- Lumpy skin disease virus, strain Neethling, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BOVIMUNE LSD-N

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Huvepharma EOOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

14/10/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-3015

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/03/2023

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

Dokumenter

Preparatomtale

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