

BOVIVAX LSD-N

Ikke autorisert

- Lumpy skin disease virus, strain Neethling, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

BOVIVAX LSD-N

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

3.50 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Utgått

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

HUVE

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/08/2021

Tilvirker for batchfrigivelse:

Biovet AD

Ansvarlig myndighet:

BFSA

Godkjenningsnummer:

0022-2805

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/08/2021

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.