

Biovac Vet. injektionsvæske, suspension

Autorizado

- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 1, strain United, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated
- Mink enteritis virus, type 2, strain Ithaca, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Biovac Vet. injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [italiano](#)
[letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5120.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5120.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5120.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

5120.00 unidades hemaglutinantes / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AA

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

United Vaccines Holding B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/11/1986

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Coooperative Federation Of Nobel Animal Keepers Nederasselt U.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

11033

Data da alteração do estado de autorização:

7/11/1986

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.