

Bovilis Leptavoid H suspensão injetável para bovinos

Autorizado

- Leptospira interrogans, serovar Hardjo, strain 204, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bovilis Leptavoid H suspensão injetável para bovinos

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1000000000.00 Organisms / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via subcutânea:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Descrição da embalagem:

Frascos tereftalato de polietileno (PET) de 100 ml (50 doses) com tampa de borracha de clorobutil/nitrilo e com um selo de alumínio.

Frascos tereftalato de polietileno (PET) de 50 ml (25 doses) com tampa de borracha de clorobutil/nitrilo e com um selo de alumínio.

Frascos tereftalato de polietileno (PET) de 20 ml (10 doses) com tampa de borracha de clorobutil/nitrilo e com um selo de alumínio.

Embalagem flexível (Farm. Eur.) de 50 ml (25 doses) de polietileno de baixa densidade com tampa de borracha de clorobutil e com um selo de alumínio.

Frasco de vidro tipo I (Farm. Eur.) de 20 ml (10 doses), fechado com tampa de borracha de clorobutil e com um selo de alumínio.

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](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

MSD Animal Health Lda.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/06/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Burgwedel Biotech GmbH

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

578/97 DGV

Data da alteração do estado de autorização:

1/09/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents