

BOVIVAX LSD-N, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Autorizat

- Lumpy skin disease virus, strain Neethling, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BOVIVAX LSD-N, лиофилизат и дилуент за инжекционна суспензия за говеда
BOVIVAX LSD-N, lyophilisate and solvent for suspension for injection for cattle

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

3.50 log₁₀ (50% tissue culture infectious dose)/dose / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Milk. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AU

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Huvepharma EOOD

Data autorizației de comercializare:

20/08/2025

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Huvepharma EOOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-3322

Data modificării statusului autorizației:

20/08/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.