

# Inmufort Bov Zawiesina do wstrzykiwań

Autorizat

- Brucella intermedia, strain LMG 3306, lipopolysaccharides

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

Inmufort Bov Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

---

**Specii țintă:**

Bovine

---

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

---

## Product details

**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)  
30.00 microgram(e) / 5.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare intramusculară:**

## • Bovine

- Carne și organe. 5 week

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QL03AX

---

### **Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Biowet Drwalew Sp. z o.o.

---

### **Marketing authorisation date:**

19/07/2018

---

### **Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Laboratorios Ovejero S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numărul autorizației:**

2798

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/07/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059597>