

BioBos BTV 1,8, Injekční suspenze

Autorizat

- Bluetongue virus, serotype 8, Inactivated
- Bluetongue virus, serotype 1, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BioBos BTV 1,8, Injekční suspenze

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Oaie

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1000.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare subcutanată:**

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 oră

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AA08

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 Letonă Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

Disponibile numai în Cehă

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](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

Data autorizației de comercializare:

26/09/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/042/17-C

Data modificării statusului autorizației:

28/01/2022

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.