

# Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

Oprávnený

- Bovine herpesvirus 1, type 1, Inactivated
- Bovine parainfluenza virus 3, Inactivated
- Pasteurella multocida, Serotype A, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

Bovigal injekčná emulzia pre hovädzí dobytok

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intramuskulárne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 log2 virus neutralising unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 3.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### Cattle

- All relevant tissues. 0 day

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### Cattle (calf)

- All relevant tissues. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AV

---

### Právny stav dodávky:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Sklenené liekovky vyrobené z neutrálneho borosilikátového skla s vysokou hydrolytickou odolnosťou (Typ I) uzatvorené chlorobutylovými (15 a 90 ml) alebo bromobutylovými (450 ml) gumenými zátkami vhodnými pre parenterálne lieky s ochranným hliníkovým uzáverom. (1x150 dávok)

Sklenené liekovky vyrobené z neutrálneho borosilikátového skla s vysokou hydrolytickou odolnosťou (Typ I) uzatvorené chlorobutylovými (15 a 90 ml) alebo bromobutylovými (450 ml) gumenými zátkami vhodnými pre parenterálne lieky s ochranným hliníkovým uzáverom. (1x30 dávok)

Sklenené liekovky vyrobené z neutrálneho borosilikátového skla s vysokou hydrolytickou odolnosťou (Typ I) uzatvorené chlorobutylovými (15 a 90 ml) alebo bromobutylovými (450 ml) gumenými zátkami vhodnými pre parenterálne lieky s ochranným hliníkovým uzáverom. (1x5 dávok)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Marketing authorisation date:**

9/06/2003

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

97/028/03-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/11/2022

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014211>