

Bovilis BVD, Injekční suspenze

Registrováno

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain C-86, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bovilis BVD, Injekční suspenze

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AA01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

sklo lahvička 1 x 5.0 dávka

sklo lahvička 1 x 10.0 dávka

sklo lahvička 1 x 25.0 dávka

sklo lahvička 1 x 50.0 dávka

sklo lahvička 1 x 125.0 dávka

plast lahvička 1 x 10.0 dávka

plast lahvička 1 x 25.0 dávka

plast lahvička 1 x 50.0 dávka

plast lahvička 1 x 125.0 dávka

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

17/03/2004

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/027/04-C

Datum změny stavu registrace:

24/02/2009

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu