

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000062094>

# Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Skot

Skot (v žíru)

Skot (dojná kráva)

Skot (tele)

Skot (jalovice)

---

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero ays

- 

**Skot (v žíru)**

- Maso. no withdrawal period zero days

- 

**Skot (dojná kráva)**

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

- 

**Skot (tele)**

- Maso. no withdrawal period zero days

- 

**Skot (jalovice)**

- Maso. no withdrawal period zero days

---

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

QI02AA01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Slovensko

---

**Dostupné v:**

Slovensko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Datum registrace:**

23/02/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Intervet International B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

97/046/MR/08-S

---

**Datum změny stavu registrace:**

23/02/2009

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0433/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Francie Německo Řecko Irsko Itálie Lucembursko Polsko  
Portugalsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.