

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/cs/600000062119>

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:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Irsko

Dostupné v:

Irsko

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 (Ireland) Limited

Datum registrace:

30/08/1999

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10996/271/001

Datum změny stavu registrace:

30/08/1999

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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