

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Bovilis BVD zawiesina do wstrzykiwań dla bydła

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Rind, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#)

[französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Saugkalb

Färse

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero ays

•

Rind, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

Cattle (dairy cow)

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

Saugkalb

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

•

Färse

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AA01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

6/12/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1732

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/12/2006

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0433/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Griechenland Irland Italien
Luxemburg Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet