

# 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

---

### **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

Färsen

---

### **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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**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:**

13/09/1999

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V/817/99/08/0644

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

13/09/1999

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.