

# Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Nicht autorisiert

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Bovilis BVD injektionsvæske, suspension

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Rind, zur Fleischproduktion

Rind, zur Milchproduktion

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. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Rind, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Rind, zur Milchproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

•

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

**Färse**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QI02AA01

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

3/08/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

39194

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/07/2023

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0211/001

---

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.