

# 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

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. 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AA01

---

**Abgaberegung:**

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

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:**

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.