

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

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Verfügbar in:

Slowakei

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:

23/02/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/046/MR/08-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/02/2009

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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.