

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Bovino de carne

vacas lecheras

Terneros

Novillas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) de ensayo por inmovinación ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero ays

-

Bovino de carne

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

vacas lecheras

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Terneros

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Novillas

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AA01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

6/12/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1732

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/12/2006

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0433/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Francia Alemania Grecia Irlanda Italia Luxemburgo Polonia
Portugal Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.