

# Bovilis BVD suspensija injekcijām liellopiem

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Bovilis BVD suspensija injekcijām liellopiem

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Novillas

Vacas

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

satur 50 ELISA vienības (EU) un inducē ne mazāk kā 4,6 log<sub>2</sub> VN vienības

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

- 

**Novillas**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Vacas**

- Meat and offal. 0 Día

---

**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:**

Letonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

Disponible únicamente en [Latvian](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/12/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

V/NRP/02/1524

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/12/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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