

Bovela (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Bovine viral diarrhoea virus 1, strain KE-9, Live
- Bovine viral diarrhoea virus 2, strain NY-93, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

Bovela (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:10^{4.0}-10^{6.0} TCID₅₀ Reference:In house Index:0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:10^{4.0}-10^{6.0} TCID₅₀ Reference:In house Index:1

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****. Bovino**

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AD02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,
Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia ,
Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/12/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este producto.

Fecha del cambio de estado de la autorización:

22/12/2014

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 1/02/2024

[Descargar](#)

ema-puar-bovela-v-3703-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000329>