

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle
Bovilis BVD-MD

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino
Bovino de carne
vacas lecheras
Terneros
Novillas

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
50.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

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

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

• Bovino de carne

- Meat and offal. 0 Día

• vacas lecheras

- Milk. 0 Día
- Meat and offal. 0 Día

• Terneros

- Meat and offal. 0 Día

• Novillas

- Meat and offal. 0 Día
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AA01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Alemania

Descripción del empaquetado:

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](#)

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:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

18/05/1998

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

180a/96

Fecha del cambio de estado de la autorización:

11/11/2009

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0211/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Francia Grecia Irlanda Italia Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia España

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062066>