

Bovidec

No autorizado

- Bovine viral diarrhoea virus 1, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Bovidec

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5000000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 4.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 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:

Anulado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

BAH Norway AS

Fecha de autorización de comercialización:

29/08/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Benchmark Vaccines Limited

Autoridad responsable:

PEI

Número de autorización:

597a/93

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/11/2021

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