

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Volitatud

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

Product identification

Ravimi nimetus:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle
Bovilis BVD zawiesina do wstrzykiwań dla bydła

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis
veis (lihaveis)
veis (piimalehm)
veis (vasikas)
veis (lehmmullikas)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- piim. no withdrawal period zero days
- liha ja söödavad koed. no withdrawal period zero ays

-

veis (lihaveis)

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period zero days

-

veis (piimalehm)

- piim. no withdrawal period zero days
- liha ja söödavad koed. no withdrawal period zero days

-

veis (vasikas)

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period zero days

-

veis (lehmullikas)

- liha ja söödavad koed. no withdrawal period zero days

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI02AA01

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

6/12/2006

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Authorisation number:

1732

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/12/2006

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0433/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Iirimaa Itaalia Luksemburg
Poola Portugal Slovakkia Sloveenia Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062095>