

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Tous les tissus éligibles. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Espagne , France , Hongrie , Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/12/2014

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/12/2014

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 1/02/2024

Télécharger

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