

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Bovilis BVD injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bovin (Vaches laitières)

Bovin (veau)

Bovin (génisse)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero ays

-

Cattle (for meat production)

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Bovin (Vaches laitières)

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. no withdrawal period zero days

-

Bovin (génisse)

- Viande et abats. no withdrawal period zero days
-

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

QI02AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Disponible en:

Slovaquie

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](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/02/2009

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/046/MR/08-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/02/2009

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0433/001

États membres concernés:

Autriche Belgique France Allemagne Grèce Irlande Italie Luxembourg
Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.