

# 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

---

### **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:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**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 Deutschland GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/06/1999

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 9587

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/07/2024

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

## Notice

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

## Résumé des caractéristiques du produit

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