

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 suspensie voor injectie voor runderen

Substance active:

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 active / 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

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000114048>