

# Bovilis BVD vakcina A.U.V.

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

Bovilis BVD vakcina A.U.V.

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

szarvasmarha

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

7.70 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

**Gyógyszerforma:**

Szuszpenziós injekció

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

- 

## **szarvasmarha**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI02AA01

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Elérhető:**

Hungary

---

### **Csomagolás leírása:**

125 adag (250 ml) I-es hidrolitikai osztályba sorolt üvegben vagy PET palackban, halogénbutil gumidugóval és kódolt alumíniumsapkával lezárva.

50 adag (100 ml) I-es hidrolitikai osztályba sorolt üvegben vagy PET palackban, halogénbutil gumidugóval és kódolt alumíniumsapkával lezárva.

25 adag (50 ml) I-es hidrolitikai osztályba sorolt üvegben vagy PET palackban, halogénbutil gumidugóval és kódolt alumíniumsapkával lezárva.

10 adag (20 ml) I-es hidrolitikai osztályba sorolt üvegben vagy PET palackban, halogénbutil gumidugóval és kódolt alumíniumsapkával lezárva.

5 adag (10 ml) I-es hidrolitikai osztályba sorolt üvegben vagy PET palackban, halogénbutil gumidugóval és kódolt alumíniumsapkával lezárva.

---

## **További információ**

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

29/03/2000

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Engedély száma:**

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

29/03/2000

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat