

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Bovilis BVD zawiesina do wstrzykiwań dla bydła

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Nautgripir (til kjötframleiðslu)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Nautgripir (kálfur)

Nautgripir (ung kýr)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

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

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero ays

-

Nautgripir (til kjötframleiðslu)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Cattle (dairy cow)

- Mjólk. no withdrawal period zero days
- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

-

Nautgripir (ung kýr)

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/12/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1732

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/12/2006

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0433/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Frakkland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía Lúxemborg
Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet