

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

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 stjórnslu:

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

QI02AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lúxemborg

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðeins fánlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/09/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health And Social Security

Markaðsleyfisnúmer:

V/817/99/08/0644

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/09/1999

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.