

# 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 dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Fáanlegt í:**

Ítalía

---

**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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

27/10/1999

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Intervet International B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

102883

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

27/10/1999

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

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