

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Non
autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle
Bovilis BVD-MD

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Bovini (bovino da carne)
Bovini (vacca da latte)
Bovini (vitello)
Bovini (manza)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero ays

-

Bovini (bovino da carne)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

-

Bovini (vacca da latte)

- latte. no withdrawal period zero days

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

-

Bovini (manza)

- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AA01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

18/05/1998

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

180a/96

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/11/2024

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0433/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062066>