

BOVILIS BVD

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BOVILIS BVD

Sostanza attiva:

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

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/10/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

102883

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/10/1999

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0433/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Francia Germania Grecia Irlanda Italia Lussemburgo Polonia
Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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