

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Austria

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 Ges.m.b.H.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/07/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-20202

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/11/2024

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

Documenti

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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