

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

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:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

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:

5/11/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

MR/V/0043/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/11/2007

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Foglio illustrativo

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