

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Neregistruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Bovilis BVD injektionsvæske, suspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Mėsiniai galvijai

Pieniniai galvijai

Veršelis

Telyčia

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Pienas. 0 d.
- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Mėsiniai galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Pieniniai galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Pienas. 0 d.

-

Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Telyčia

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
-

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QI02AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

3/08/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Danish Medicines Agency

Registracijos numeris:

39194

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/07/2023

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

DE/V/0211/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.