

Bovilis BVD Suspensie voor injectie

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Bovilis BVD Suspensie voor injectie

Bovilis BVD Suspension injectable

Bovilis BVD Injektionssuspension

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Vleesrunderen

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Kalveren

Pinken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero ays

-

Vleesrunderen

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Cattle (dairy cow)

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Kalveren

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Pinken

- Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)
:
QI02AA01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

13/09/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

13/09/1999

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0433/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië Luxemburg
Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

Downloaden

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 28/11/2025

Downloaden