

# Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

---

**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

---

**Wachtijd 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:**

Italië

---

**Beschikbaar in:**

Italië

---

**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:**

27/10/1999

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Health

---

**Vergunningsnummer:**

102883

---

**Datum toelatingswijziging:**

27/10/1999

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

## Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.