

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle
BOVILIS BVD

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
kjøttfe
melkekyr
kalv
kvige

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

storfe

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. no withdrawal period zero ays

•

kjøttfe

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

melkekyr

- Melk. no withdrawal period zero days

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

kalv

- Slakt. no withdrawal period zero days

•

kvige

- Slakt. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/10/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

102883

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/10/1999

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0433/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR DE EL Irland IT LU PL PT SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.