

Bovilis BVD suspensija injekcijām liellopiem

Upowažniony

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

Product identification

Nazwa leku:

Bovilis BVD suspensija injekcijām liellopiem

Numer pozwolenia:

Dostępane wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępane wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępane wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępane wyłącznie w [Angielski](#)

satur 50 ELISA vienības (EU) un inducē ne mazāk kā 4,6 log₂ VN vienības

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:**Podanie domięśniowe:****• Cattle (cow)**

- Meat and offal. 0 day

• Cattle (heifer)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI02AA01

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

PVD

Numer pozwolenia:

V/NRP/02/1524

Data zmiany statusu pozwolenia:

26/12/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041795>