

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Bovine (pentru carne)

Bovine (vacă de lapte)

Vițel

Bovine (vițea)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Bovine

- Lapte. no withdrawal period zero days

- Carne și organe. no withdrawal period zero ays

-

Bovine (pentru carne)

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Bovine (vacă de lapte)

- Lapte. no withdrawal period zero days

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Vițel

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

-

Bovine (vițea)

- Carne și organe. no withdrawal period zero days

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

18/05/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

180a/96

Data modificării statusului autorizației:

8/11/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

NL/V/0433/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.