

# Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Ni  
odobreno

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

pitovno govedo

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

tele

telica

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

---

**Farmacevtska oblika:**

Suspenzija za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

•

**govedo**

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

•

**pitovno govedo**

- 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

•

**tele**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

**telica**

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI02AA01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

18/05/1998

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Intervet International B.V.

---

**Pristojni organ:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

180a/96

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

8/11/2024

---

**Referenčna država članica:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Številka postopka:**

NL/V/0433/001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.