

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Nöt (för köttproduktion)

Nöt (mjölkko)

Nöt (kalv)

Nöt (kviga)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero ays

-

Nöt (för köttproduktion)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Nöt (mjölkko)

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

-

Nöt (kviga)

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

18/05/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

180a/96

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/11/2024

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0433/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.