

# Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

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:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovakien

---

**Tillgänglig i:**

Slovakien

---

**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 International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

23/02/2009

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

97/046/MR/08-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

23/02/2009

---

**Referensmedlemsstat:**

Nederländerna

---

**Procedurnummer:**

NL/V/0433/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien Luxemburg  
Polen Portugal Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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