

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

Bovilis BVD Suspension for injection for cattle
Bovilis BVD suspensie voor injectie voor runderen

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt
Nöt (för köttproduktion)
Nöt (mjölkko)
Nöt (kalv)
Nöt (kviga)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
50.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Nederländerna

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

24/06/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 9587

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/07/2024

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000114048>