

Bovilis IBR marker Live

Разрешен

- Bovine herpesvirus 1, strain GK/D gE gene-deleted, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Bovilis IBR marker Live

Bovilis IBR Marker Live Lyophilisat et solvant pour suspension nasale et Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Bovilis IBR Marker Live Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur nasalen Anwendung und Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Bovilis IBR Marker Live Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor nasaal gebruik en Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Назално приложение

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5.70 log10 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Назално приложение:

-

говеда

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AD01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Belgium

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

25/03/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.