

Bovilis IBR marker Live

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bovilis IBR marker Live

Bovilis IBR Marker Live lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor runderen

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Nosní podání

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Lyofilizát pro injekční suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Nosní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period zero days

- Maso. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Nederland B.V.

Datum registrace:

28/02/2001

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 9675

Datum změny stavu registrace:

19/01/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Francie Německo Řecko Irsko Itálie Lucembursko
Portugalsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.