

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle
BOVILIS IBR MARKER INAC

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

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

QI02AA03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Dostupné v:

Itálie

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](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

24/10/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

103835

Datum změny stavu registrace:

24/10/2006

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0237/001

Dotčený členský stát:

Belgie Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko
Nizozemsko Polsko Portugalsko Slovensko 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

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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