

## Bovilis IBR marker Live

Zugelassen

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

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Bovilis IBR marker Live

Bovilis IBR Marker Live Lyophilisat et solvant pour suspension nasale

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Rind

**Art der Anwendung:**

nasale Anwendung

intramuskuläre Anwendung

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.70 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****nasale Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. no withdrawal period zero days
- Fleisch und Innereien. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AD01

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Luxemburg

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch  
Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

25/03/2002

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

### **Zulassungsnummer:**

V/817/02/03/0722

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/03/2002

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

### **Verfahrensnummer:**

NL/V/0105/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Frankreich Deutschland Griechenland Irland Italien  
Luxemburg Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.