

## 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 log10 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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QI02AD01

---

**Abgaberegelung:**

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](#)

---

## 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.