

# Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Bovilis IBR marker inac injekčná suspenzia pre hovädzí dobytok

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

### Darreichungsform:

## Injektionssuspension

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

- 

## Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

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

QI02AA03

### Abgaberegelung:

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

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

## Zugelassen in:

## Slowakei

### 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

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 italienisch lettisch Norwegian

---

### **Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

3/10/2006

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Zulassungsnummer:**

97/043/MR/06-S

---

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

3/10/2006

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

### **Verfahrensnummer:**

DE/V/0237/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Tschechische Republik Estland Frankreich Griechenland Ungarn  
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal  
Slowakei 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

Combined File of all Documents

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