

# Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Nicht  
autorisiert

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

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

---

**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

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**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:**

3/12/2006

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

### **Zulassungsnummer:**

81989/23-11-2011/K-0163501

---

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

20/05/2024

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

### **Verfahrensnummer:**

DE/V/0237/001

---

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