

# Bovilis IBR marker live, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

Autorizado

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

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Bovilis IBR marker live, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía nasal

Vía intramuscular

---

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

7.30 Unidad(es) / 1.00 Dosis

---

### **Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía nasal:**

• **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intramuscular:**

• **Bovino**

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI02AD01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Marketing authorisation date:**

24/10/2002

---

### **Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número de autorización:**

VPA10996/172/001

---

### **Fecha del cambio de estado de la autorización:**

24/10/2002

---

### **Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

### **Número de procedimiento:**

NL/V/0105/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Francia Alemania Grecia Irlanda Italia Luxemburgo Portugal  
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039833>