

# BovilisIBR marker live lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

BovilisIBR marker live lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía nasal

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.70 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 2.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- All relevant tissues. 0 Día

**Vía nasal:**

- 

**Bovino**

- All relevant tissues. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI02AD01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Disponible en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)  
Disponible únicamente en [Slovak](#)  
Disponible únicamente en [Slovak](#)  
Disponible únicamente en [Slovak](#)  
Disponible únicamente en [Slovak](#)  
Disponible únicamente en [Slovak](#)  
Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

9/09/2003

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Número de autorización:**

97/060/03-S

---

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

9/09/2003

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.