

BioBos IBR marker inact., Suspension for injection

Autorizado

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain BIO-27, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

BioBos IBR marker inact., Suspension for injection

BioBos IBR marker inact., injekciné suspensija galvijams

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:**Vía intramuscular:****• Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)
 - Meat and offal. 0 Día
-

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI02AA03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

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](#)

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](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

11/03/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/14/2217/001-006

Fecha del cambio de estado de la autorización:

8/02/2018

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0120/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria Estonia Hungría Letonia Lituania Polonia Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

RV2217.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044468>