

FIXR IBR marker live, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Bovine herpesvirus 1, strain BIO-27, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

FIXR IBR marker live, Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía nasal

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía nasal:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

- Meat and offal. 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:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

11/03/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 125564

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/2022

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0168/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Países Bajos

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

eu-puar-czv0168001-mr-fixr_ibr_marker_live-en.pdf