

# Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Autorizado

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain GK/D gE gene-deleted, Inactivated

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle  
BOVILIS IBR MARKER INAC

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Bovino

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Product details

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

Disponibile únicamente en [English](#)  
60.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 2.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

---

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

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

---

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

QI02AA03

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet

---

### **Marketing authorisation date:**

17/10/2006

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Número de autorización:**

FR/V/8047463 2/2006

---

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

17/10/2011

---

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

Alemania

---

### **Número de procedimiento:**

DE/V/0237/001

---

### **Estados miembros afectados:**

Bélgica República Checa Estonia Francia Grecia Hungría Irlanda Italia  
Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia

España

Disponibile 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)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061883>