

Bovilis IBR marker Live

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Bovilis IBR marker Live
BOVILIS IBR MARKER LIVE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie nasale
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
5.70 log10 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie nasale:**

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. no withdrawal period zero days
- Viande et abats. no withdrawal period zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponible en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/03/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

103321

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/03/2002

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0105/001

États membres concernés:

Autriche Belgique France Allemagne Grèce Irlande Italie Luxembourg
Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.