

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie nasale

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile uniquement en Anglais

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension injectable

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

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

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

QI02AD02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Sp. z o.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/09/2012

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2211

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/09/2012

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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