

# Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Autorisé

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

## Product identification

### Dénomination du médicament:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle  
Bovilis IBR Marker inac, Injekční suspenze

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Product details

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
60.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

• **Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

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

QI02AA03

---

**Conditions de délivrance:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Tchéquie

---

**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](#)

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](#)

---

## Additional information

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/08/2006

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

97/018/06-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/08/2006

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0237/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie Estonie France Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie  
Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000061904>