

Bovilis IBR marker Live

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Bovilis IBR marker live, lyophilisate and solvent for suspension for cattle
Bovilis IBR marker Live

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í nef
Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf, dreifa

Til notkunar í nef:

- ## Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period zero days

Nautgripir

- Kjøtt og innmatur. no withdrawal period zero days

QI02AD01

Aðeins fáanlegt í tékkneska eistneska enska franska ítalska lettneska litháíska
Portuguese rúmenska slóvenska finnska sænska Norwegian

Gilt

Írland

[illegible]

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)
Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet (Ireland) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

24/10/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10996/172/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/10/2002

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0105/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Frakkland Þýskaland Grikkland Írland Ítalía Lúxemborg
Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet