

# Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Viðurkennt

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

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

---

### Dýrategundir:

Nautgripir

---

### Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

---

## Product details

### Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)  
60.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

---

**Withdrawal period by route of administration:****Til notkunar í vöðva:****• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QI02AA03

---

**Lögformleg staða:**

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Tékkland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

2/08/2006

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

97/018/06-C

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

2/08/2006

---

**Umsjónarland (RMS):**

Þýskaland

---

**Númer verkferlis:**

DE/V/0237/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Tékkland Eistland Frakkland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía  
Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Slóvakía Spánn  
Bretland (Norður-Írland)

---

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

## Documents

### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

---

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