

Bovilis IBR marker Live

Autorizzato

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain GK/D gE gene-deleted, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Bovilis IBR marker Live
Bovilis IBR Marker live

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso nasale
Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
7.30 unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso nasale:**• bovini**

- latte. 0 giorno
- carne e visceri. 0 giorno

Uso intramuscolare:**• bovini**

- latte. 0 giorno
- carne e visceri. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AD01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

2/02/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

Paul Ehrlich Institute

Numero di autorizzazione:

PEI.V.11616.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2012

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0105/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Francia Germania Grecia Irlanda Italia Lussemburgo
Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039861>