

# Bovilis IBR marker Live

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Bovilis IBR marker Live

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

---

**Via di somministrazione:**

Uso nasale

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.70 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso nasale:**

•

**bovini**

- latte. no withdrawal period zero days
- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- latte. no withdrawal period zero days
- carni e frattaglie. no withdrawal period zero days

---

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

QI02AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile 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](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

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

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/02/2012

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

### **Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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