

BovilisIBR marker live lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BovilisIBR marker live lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso nasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso nasale:

-

bovini

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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:

Slovacchia

Disponibile in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)
Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/09/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/060/03-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/09/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.