

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

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](#)

19952600.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso nasale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

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

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica rivista in base all'acquis communautaire

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/12/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/02/1525

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/12/2002

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.