

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000059880>

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

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](#)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato 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):

QI02AD02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

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

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Sp. z o.o.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/09/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2211

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/09/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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