

Bovilis IBR marker live, ninatilgad, suspensiooni lüofilisaat ja lahusti veistele

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bovilis IBR marker live, ninatilgad, suspensiooni lüofilisaat ja lahusti veistele

Sotsanza 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 dose

Forma farmaceutica:

Gocce nasali, liofilizzato e solvente per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso nasale:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 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:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

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

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:

5/02/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1208

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/02/2004

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.