

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000061897>

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

60.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 giorno

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

QI02AA03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

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](#)

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:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

3/12/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

81989/23-11-2011/K-0163501

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/05/2024

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0237/001

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