

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Igaliotas

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

Product identification

Vaisto pavadinimas:

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vartoti į nosį

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

19952600.00 tissue culture infective dose 50 / 2.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Pateikiama tik [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Meat and offal. 0 day

Vartoti į nosį:

-

Galvijai

- Meat and offal. 0 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AD02

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)

Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)
Pateikiama tik [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet Sp. z o.o.

Marketing authorisation date:

18/09/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Atsakinga institucija:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

2211

Registracijos statuso pasikeitimo data:

18/09/2012

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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