

IBRIN

Autorisert

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, type 1, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

IBRIN

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

3.00 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 5.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan bruk:**

- storfe

- Meat and offal, milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI02AA03

Utleveringsbestemmelser :
Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
RO

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i Romanian

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Tilgjengelig bare i English Italian

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:
20/10/2015

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighet:
Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:
150441

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

3/06/2008

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000027566>