

# Bovilis IBR marker Live

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Bovilis IBR marker Live

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

---

**Toedieningsweg:**

Nasaal gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.70 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Nasaal gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AD01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Duitsland

---

**Beschikbaar in:**Duitsland

---

**Verpakkingsomschrijving:**Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

2/02/2012

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Intervet International B.V.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Vergunningsnummer:**

PEI.V.11616.01.1

---

### **Datum toelatingswijziging:**

2/02/2012

---

### **Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0105/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië Luxemburg  
Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.