

Bovilis IBR marker Live, liofilizat i otapalo za suspenziju, za goveda

Toegelaten

- Bovine herpesvirus 1, strain Difivac gE gene-deleted, Inactivated

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Bovilis IBR marker Live, liofilizat i otapalo za suspenziju, za goveda

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Nasaal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

7.30 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Nasaal gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 0 day

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:

Kroatië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

Alleen beschikbaar in [Kroatisch](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Handelsvergunningsdatum:

19/01/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Vergunningsnummer:

UP/I-322-05/13-01/581

Datum toelatingswijziging:

23/10/2023

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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