

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Bovilis IBR marker inac, zawiesina do wstrzykiwań dla bydła

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

60.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:
Intramuskulær bruk:

- # storfe

- Melk. 0 dag

Q102AA03

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Gyldig

PL

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/12/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

1705

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/12/2006

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0237/001

Gjeldende medlemsstater:

BE CZ EE FR EL HU Irland IT LV LT LU NL PL PT SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet