

# Bovilis IBR marker live, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

Autorisert

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

## Product identification

**Legemidlets navn:**

Bovilis IBR marker live, lyophilisate and solvent for suspension for cattle

---

**Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

**Dyrearter:**

storfe

---

**Administrering:**

Nasal bruk

Intramuskulær bruk

---

## Product details

**Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

7.30 enhet(er) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Nasal bruk:**

• **storfe**

- Milk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

**Intramuskulær bruk:**

• **storfe**

- Milk. 0 dag

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI02AD01

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

Irland

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet (Ireland) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

24/10/2002

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10996/172/001

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

24/10/2002

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0105/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE FR DE EL Irland IT LU PT ES

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039833>