

Bovilis IBR marker live lyofilizát a riedidlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Bovilis IBR marker live lyofilizát a riedidlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Nasal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.70 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Lyofilisat til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

Nasal bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/09/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/060/03-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2003

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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