

# Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

storfe

### **Administrasjonsvei:**

Nasal bruk

Intramuskulær bruk

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

19952600.00 vevskultur infeksjøs dose 50 / 1.00 enhet(er)

---

**Legemiddelform:**

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Nasal bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

**Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 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:**

LV

---

**Tilgjengelig i:**

LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

Bare tilgjengelig i [Latvisk](#)

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

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

26/12/2002

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/NRP/02/1525

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

26/12/2002

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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