

# Bovilis IBR Marker Inac Suspension for Injection for Cattle

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Bovilis IBR Marker Inac Suspension for Injection for Cattle

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em inglês

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

---

### **Via de administração:**

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

60.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 0 dia
  - Milk. 0 dia
- 

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI02AA03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

19/07/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número da autorização:**

Vm 06376/3008

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

16/10/2024

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0237/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica República Checa Estónia França Grécia Hungria Irlanda Itália  
Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)