

Bovilis IBR marker Live

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Bovilis IBR marker Live

Bovilis IBR Marker Live Lyophilisat et solvant pour suspension nasale et Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Bovilis IBR Marker Live Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur nasalen Anwendung und Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Bovilis IBR Marker Live Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor nasaal gebruik en Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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 nasal

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.70 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /
2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via nasal:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bélgica

Descrição da embalagem:

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/03/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

25/03/2002

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0105/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica França Alemanha Grécia Irlanda Itália Luxemburgo Portugal
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.