

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 POUR
BOVINS

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:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/03/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/6190958 0/2002

Data da alteração do estado de autorização:

20/03/2007

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.

Package Leaflet and Labelling

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