

## 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](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
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](http://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.