

BOVILIS IBR MARKER inac.

Autorizado

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain GK/D gE gene-deleted, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

BOVILIS IBR MARKER inac.

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
60.00 unidade de ensaio imunoenzimático/dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intramuscular:**• Cattle**

- All relevant tissues. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI02AA03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em Inglês Francês Croata Italiano Letão Finlandês Swedish
Islandês Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em Inglês

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

30/08/2010

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

150243

Data de alteração do estado de autorização:

12/06/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053960>