

# Bovilis IBR inactivada marcada suspensão injetável para bovinos

Não  
autorizado

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

## Identificação do produto

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

Bovilis IBR inactivada marcada suspensão injetável para bovinos

### **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 / 1.00 Dose

**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:**

Revogado pela Autoridade

---

**Autorizado em:**

Portugal

---

**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](#)

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

---

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

MSD Animal Health Lda.

---

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

2/08/2006

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número da autorização:**

R767/06 DGV

---

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

1/10/2024

---

### **Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

### **Número de procedimento:**

DE/V/0237/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 17/08/2023

Updated on: 18/08/2023

[Descarregar](#)