

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle
BOVILIS IBR MARKER INAC

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Esloveno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)
60.00 unidade de ensaio imunoenzimático / 2.00 mililitro(s)

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:

Valid

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](#)

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](#)

Additional information

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:

Intervet

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

17/10/2006

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/8047463 2/2006

Data de alteração do estado de autorização:

17/10/2011

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0237/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Estónia França Grécia Hungria Irlanda Itália

Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia
Espanha Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
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/600000061883>