

BOVILIS IBR MARKER LIVE

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BOVILIS IBR MARKER LIVE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare nazală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.70 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare nazală:

-

Bovine

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AD01

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton x 10 flacoane din sticlă x 100 doze + diluantul corespunzător: 10 flacoane x 200 ml

Cutie de carton x 10 flacoane din sticlă x 50 doze + diluantul corespunzător: 10 flacoane din sticlă sau PET x 100 ml

Cutie de carton x 10 flacoane din sticlă x 25 doze + diluantul corespunzător: 10 flacoane x 50 ml

Cutie de carton x 10 flacoane din sticlă x 10 doze + diluantul corespunzător: 10 flacoane x 20 ml

Cutie de carton x 10 flacoane din sticlă x 5 doze + diluantul corespunzător: 10 flacoane x 10 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticlă x 100 doze + diluantul corespunzător: flacon x 200 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticlă x 50 doze + diluantul corespunzător: flacon din sticlă sau PET x 100 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticlă x 25 doze + diluantul corespunzator: flacon x 50 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticlă x 10 doze + diluantul corespunzator: flacon x 20 ml

Cutie de carton x 1 flacon din sticlă x 5 doze + diluantul corespunzator: flacon x 10 ml

Cutie de carton x 10 flacoane x 2 doze

Cutie de carton x 1 flacon x 2 doze

Cutie de carton x 10 flacoane x 1 doză

Cutie de carton x 1 flacon x 1 doză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

29/09/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

150003

Data modificării statusului autorizației:

10/01/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului