

Bovilis IBR marker Live

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

Bovilis IBR marker Live
Bovilis IBR Marker live

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Nazálne použitie
Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.70 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:**Nazálne použitie:**

•

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Intramuskulárne použitie:

•

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QI02AD01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Authorised in:Nemecko

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

2/02/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

PEI.V.11616.01.1

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/02/2012

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0105/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Francúzsko Nemecko Grécko Írsko Taliansko Luxembursko
Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039861>