

BovilisIBR marker live lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Oprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

BovilisIBR marker live lyofilizát a rozpúšťadlo na suspenziu pre hovädzí dobytok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Nazálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.70 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Lyofilizát na injekčnú suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Nazálne použitie:

-

Cattle

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AD01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Opis balenia:

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x100 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x200 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x50 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického

typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x 100 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x25 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x50 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x10 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x20 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x 5 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x10 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x2 dávky). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x4 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x1 dávka). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (10x2 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x100 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x200 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x50 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x100 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x25 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x50 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x10 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým

viečkom (1x20 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x 5 dávok). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x10 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x2 dávky). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x4 ml).

Lyofilizát: sklenené liekovky (hydrolytického typu I) uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x1 dávka). Rozpúšťadlo: sklenené liekovky (hydrolytického typu II) alebo plastové liekovky (PET), uzavreté gumovou zátkou a hliníkovým viečkom (1x2 ml).

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

9/09/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/060/03-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/09/2003

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

Dokumenty

Combined File of all Documents