

# BioBos IBR marker live, Lyophilisate for suspension

Oprávněný

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain BIO-27, Live

## Product identification

### Názov lieku:

BioBos IBR marker live, Lyophilisate for suspension

BioBos IBR marker live, liofilizat i otapalo za suspenziju

### 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](#)

7.50 log<sub>10</sub> tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

### Lieková forma:

Lyofilizát na suspenziu

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Nazálne použitie:**

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

**Intramuskulárne použitie:**

• **Cattle**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI02AD01

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Authorised in:**

Chorvátsko

---

**Opis balenia:**

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](#) [Italian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bioveta a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

18/10/2017

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bioveta a.s.

---

**Zodpovedný orgán:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Číslo registrácie:**

UP/I-322-05/20-01/557

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

27/08/2020

---

**Referenčný členský štát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0137/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Bulharsko Chorvátsko Cyprus Estónsko Grécko Maďarsko Lotyšsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://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/600000044454>