

Bovilis IBR marker Live

Ej
godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovilis IBR marker Live

Bovilis IBR Marker live, Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Rinder

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Nasal användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Nasal användning:

-

Nöt

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

Intramuskulär användning:

-

Nöt

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AD01

Receptstatus:

Finns tillgänglig endast på tyska engelska italienska portugisiska Norwegian

Godkännandestatus:

Avregistrerad

Godkänd i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Ges.m.b.H.

Godkännandedatum:

27/02/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-20241

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/02/2002

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0105/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.