

Bovilis IBR marker Live

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovilis IBR marker Live

Bovilis IBR Marker Live Lyophilisat et solvant pour suspension nasale et Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Bovilis IBR Marker Live Lyophyllisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Suspension zur nasalen Anwendung und Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Bovilis IBR Marker Live Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor nasaal gebruik en Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

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 International B.V.

Godkännandedatum:

25/03/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/03/2002

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0105/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Frankrike Tyskland Grekland Irland Italien Luxemburg
Portugal Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Bipacksedel

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.