

Bovilis IBR marker Live

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Bovilis IBR marker Live

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:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

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 Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

2/02/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.11616.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/02/2012

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

Gemensam fil för alla dokument

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