

## 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 viva liofilizado y disolvente para suspensión para bovino

**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 log<sub>10</sub> 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:**

Spanien

---

**Tillgänglig i:**

Spanien

---

**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:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Godkännandedatum:**

8/07/2002

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Godkännandenummer:**

1458 ESP

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

8/07/2002

---

### **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](http://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.