

# Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Bovilis IBR marker Live liofilizāts un šķīdinātājs suspensijas injekcijām pagatavošanai liellopiem

### 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](#)

19952600.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:****Nasal användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

**Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI02AD01

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Lettland

---

**Tillgänglig i:**

Lettland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

Finns tillgänglig endast på [lettiska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

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

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

### **Godkännandedatum:**

26/12/2002

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

### **Godkännandenummer:**

V/NRP/02/1525

---

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

26/12/2002

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://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.