

# IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### 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](#)

### Läkemedelsform:

Frystorkat pulver 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):**

QI02AD02

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

**Godkännandestatus:**

Godkänd

**Godkänd i:**

Polen

**Tillgänglig i:**

Polen

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

Finns tillgänglig endast på polska

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

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Intervet Sp. z o.o.

---

### **Godkännandedatum:**

18/09/2012

---

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

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Godkännandenummer:**

2211

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/09/2012

---

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.