

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

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.