

# Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Auktoriserad

- Infectious Bovine rhinotracheitis virus, strain GK/D gE gene-deleted, Inactivated

## Product identification

### Läkemedlets namn:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle  
Bovilis IBR Marker inac, Injekční suspenze

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
60.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulär användning:**

• **Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

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

QI02AA03

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Tjeckien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

2/08/2006

---

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

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Godkännandenummer:**

97/018/06-C

---

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

2/08/2006

---

### **Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

### **Förfarandenummer:**

DE/V/0237/001

---

### **Berörda medlemsstater:**

Belgien Tjeckien Estland Frankrike Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal Slovakien Spanien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### 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.