

# Bovilis IBR Marker inac suspension for injection for cattle

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Bovilis IBR marker inac suspension for injection for cattle

Bovilis IBR Marker inac suspension for injection for cattle

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

60.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

- 

**Nöt**

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 dygn

---

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

QI02AA03

---

**Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Irland

---

**Tillgänglig i:**

Irland

---

**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](#)

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 italienska lettiska Norwegian

---

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

Intervet (Ireland) Limited

---

### **Godkännandedatum:**

5/07/2006

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Godkännandenummer:**

VPA10996/200/001

---

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

5/07/2006

---

### **Referensmedlemsstat:**

Tyskland

---

### **Procedurnummer:**

DE/V/0237/001

---

**Berörda medlemsstater:**

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