

# POULVAC TRT LYOPHILISAT POUR SUSPENSION POUR LA VACCINATION DES DINDES POUR ADMINISTRATION PAR NEBULISATION OU PAR GOUTTE OCULAIRE OU NASALE

Неразрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

POULVAC TRT LYOPHILISAT POUR SUSPENSION POUR LA VACCINATION DES DINDES  
POUR ADMINISTRATION PAR NEBULISATION OU PAR GOUTTE OCULAIRE OU NASALE

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

### Начин на приложение:

Очно приложение

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Португалски](#)

Очно-назално прилагане

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01CD01

---

### Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

---

### Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Spain S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

31/01/2001

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Номер на разрешението за търговия:**

1378 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

17/02/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0412/001/MR

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.