

File downloaded on 2026-04-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000091151>

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Разрешен

- Water for injection

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Пътят на въвеждане не е дефиниран

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтворител за парентерално приложение

Карентен срок по начин на приложение:

Пътят на въвеждане не е дефиниран:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

-

пиле

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

-

пиле

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Meat and offal. 0 day
- Unspecified. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV07AB

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:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Италиански](#)
Налично само в [Италиански](#)
Налично само в [Италиански](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

11/10/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/11/2005

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.