

POULVAC TRT VACCINE, LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY, EYE DROP OR NOSE DROP ADMINISTRATION FOR TURKEYS

Registrováno

- Turkey rhinotracheitis virus, strain Clone K, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

POULVAC TRT VACCINE, LYOPHILISATE FOR SUSPENSION FOR SPRAY, EYE DROP OR NOSE DROP ADMINISTRATION FOR TURKEYS

Poulvac TRT

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Krůta

Cesta podání:

Nosní podání

Oční podání

Podání rozprašováním

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

3.20 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 unit(s)

Léková forma:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Nosní podání:

- **Krůta**

- All relevant tissues. 0 day

Oční podání:

- **Krůta**

- All relevant tissues. 0 day

Podání rozprašováním:

- **Krůta**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01CD01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Deutschland GmbH

Datum registrace:

5/12/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

PEI.V.01721.01.1

Datum změny stavu registrace:

13/12/2011

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0412/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Německo Řecko Itálie Nizozemsko Portugalsko
Španělsko Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040750>