

Terivac

Autoriseret

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Terivac

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalkun

Administrationsvej:

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand/mælk

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

199.53 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Massebehandling ved nebulisering:

-

Kalkun

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Kalkun

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Kalkun

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01CD01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

18/11/1998

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

106a/90

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/06/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085864>