

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Autoriseret

- Water for injection

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Administrationsvej ikke angivet

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Solvens til parenteral anvendelse

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Administrationsvej ikke angivet:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Meat and offal. 0 dag
- Unspecified. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV07AB

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 [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

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:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

11/10/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/11/2005

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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