

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Zugelassen

- Bovine herpesvirus 1, strain GK/D gE gene-deleted, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

IBR marker żywy Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**nasale Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AD02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Verfügbar in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren
Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

18/09/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2211

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/09/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.