

Dindoral SPF Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Verabreichung über das Trinkwasser für Puten

Zugelassen

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, strain Domermuth, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dindoral SPF Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Verabreichung über das Trinkwasser für Puten

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

9.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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

QI01CD

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID5) 50000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Plastik) mit 10 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 5000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium)

(ID4) 10000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Plastik) mit 10 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium)

(ID3) 5000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Plastik) mit 1 Flasche (Glas Typ I) mit 5000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe

(Aluminium)

(ID2) 1000 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Plastik) mit 1 Flasche (Glas Typ I) mit 1000 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium)

(ID1) 500 Impfdosis/ Impfdosen: Schachtel (Plastik) mit 1 Flasche (Glas Typ I) mit 500 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Butylkautschuk) und Kappe (Aluminium)

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zulassungsdatum:

22/07/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

5a/95

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/04/2011

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente