

Trituren

Autorisiert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain VCO3, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Trituren

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Truthuhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

9.00 tissue culture infective dose 50 / 0.30 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01CA

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(id8) 10x Flasche (Polyethylenterephthalat) in 1x Faltschachtel [3000 ml]

(id7) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat) in 1x Faltschachtel [300 ml]

(id6) 10x Flasche (Polyethylenterephthalat) in 1x Faltschachtel [1500 ml]

(id5) 1x Flasche (Polyethylenterephthalat) in 1x Faltschachtel [150 ml]

(id4) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [3000 ml]

(id3) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [300 ml]

(id2) 10x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [1500 ml]

(id1) 1x Flasche (Glas) in 1x Faltschachtel [150 ml]

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

24/12/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

38a/92

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/09/2009

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085862>