

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Zugelassen

- Water for injection

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DILUENTE VACCINI AVIARI NOBILIS LIOFIL INTERVET

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

Art der Anwendung nicht spezifizierbar

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Art der Anwendung nicht spezifizierbar:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Nicht spezifiziert. 0 Tag

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

QV07AB

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

11/10/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/11/2005

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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